

HANDBUCH

DER

SPECTROSCOPIE

VON



H. KAYSER

PROFESSOR DER PHYSIK AN DER UNIVERSITAT BONN

ZWEITER BAND
MIT 4 TAFELN UND 57 FIGUREN

LEIPZIG
VERLAG VON S. HIRZEL
1902



Das Recht der Ubersetzung ist vorbehalten

VORWORT ZUM ZWEITEN BANDE.

Auch bei Abfassung dieses Bandes habe ich Hulfe gesucht und gefunden, wodurch es mir moglich geworden ist, ihn schon nach einem Zwischenraum von anderthalb Jahren dem ersten Bande folgen zu lassen. Dr. H. Konen hat das Dopplersche Princip einer sehr eingehenden Discussion unterzogen, und Prof C. Runge, der in den letzten Jahren gemeinsam mit F. Paschen wohl die ersten systematischen Untersuchungen über den Zeeman-Effect ausgeführt hat, war so freundlich, die Darstellung dieser Erscheinung zu übernehmen. Ich glaube, die elegante Entwickelung der Theorie aus seiner Feder wird ebenso willkommen sein, wie im ersten Bande seine Theorie des Concavgitters.

Der Leser wird finden, dass Runge sich sehr entschieden auf den Boden der neuesten Theorie, der Electronentheorie, stellt, was ich an den betreffenden Stellen, namentlich im dritten Kapitel, nicht gethan habe. In der That ist die Theorie zur Erklarung des Zeeman-Effectes vorzuglich geeignet und daher hierfur ausgebildet worden, wahrend in den anderen Theilen der Spectroscopie erst die ersten Versuche einer Einführung zu verzeichnen sind.

Wahrend so fur das Zeeman-Phanomen eine einheitliche Auffassung und Darstellung moglich war, lagen auf den anderen Gebieten die Verhaltnisse nicht so gunstig. Es war eine recht unerfreuliche Aufgabe, die zahllosen Anschauungen der verschiedenen Autoren über die Vorgange in leuchtenden Dampfen aus ihren Arbeiten herauszuschalen, zu klassificiren und zu kritisiren, immer mit dem Bemühen, nichts Wichtiges zu übersehen, das Nebensachliche aber fortzulassen. Besonders undankbai ist die Arbeit dadurch, dass sie schliesslich nirgends zu positiven Ergebnissen führt, sondern meist nur zur Erkenntniss, dass alle aufgestellten Ansichten nicht genügen, die Kenntnisse noch ausserst gering sind

Dasselbe, was ich eben von den Anschauungen über das Leuchten der Gase sagte, gilt auch von den im vierten und funften Kapitel behandelten Fragen

Unter solchen Verhaltnissen muss ich mich darauf gefasst machen, vielfach auf Widerspiuch zu stossen, auf Gebieten, wo das Wissen nicht ausieicht, fangt das Glauben an, es wird Sache der peisonlichen Erfahrungen,

der personlichen Kenntniss oder Unkenntniss bestimmter Thatsachen und Arbeiten sein, ob man die eine oder die andere Ansicht für wahrscheinlich oder falsch halt. So wird gewiss meine Stellungnahme in manchen Fragen für falsch, meine Kritik für unberechtigt gehalten werden. Ich kann nur wunschen, dass das Buch als Ganzes doch als nutzlich anerkannt wird, dass es zur Aufklarung dunkler Fragen beiträgt und zu neuen Arbeiten anregt

In Bezug auf Litteraturangaben habe ich wieder gesucht Vollstandigkeit zu erieichen. Da der grosste Theil des Manuscriptes Mitte 1901 fertig wai, kann sich das aber nur auf die Litteratur bis etwa Ende 1900 beziehen, so viel wie moglich habe ich freilich gesucht, auch spater Erschienenes noch aufzunehmen, selbst noch bei der Correctur

Bonn, Marz 1902

H. Kayser.

INHALTSVERZEICHNISS.

a) Aeltere Untersuchungen § 1-10 1 Aeltere Versuche uber das Verhaltmiss der Gesammtemission und Absorption— 2 Versuche von Ritchie—3 Versuche uber einzelne Theile der Strahlung— 4 Ångstrom und Euler—5 Resonanz nach Miller und Stokes—6 Versuche von Stewart—7 Stewarts Beweis—8 Strahlung in verschiedenen Korpern—9-10 Weitere Resultate von Stewart b) Kirchhoffs Gesetz § 11—19 11 Kirchhoffs Publicationen—12 Kirchhoffs Beweis—13 Strahlung desselben Körpers in verschiedenen Medien—14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisirte Emission—15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers—16 Schwierigkeiten im Kirchhoffs Beweis—17 Arbeiten von Provostaye und Desains—18 Vermeintlicher Beweis des Satzes duich Provostaye—19 Bedenken von Schuster c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20—26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien—21 Theorie von Smolluchowski de Smolan—22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski—23 Theorie von Lecher—24 Vorgts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen—25 Pringsheims Beweis des Gesetzes—26 Andere Formen des Gesetzes Ziveiter Abschmit Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche—28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz—29 Drapers Versuche—30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel—31 Versuche von Weber—32 Erklarung von Stenger und Ebert—33 Temperatur des ersten sichtbaren Glühens—34 Betrachtungen von Lummer—35 Beweis durch Polarisation—36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren—37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie—38 Das Sonnenspectrum—39 Absorptionsversuche im Laboratorium—40 Selbstumkehr—41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensauie—43 Anwendung auf Linienspectra—44 Prufung an festen Korpern—45 Prufung an Stemsalz und Quarz—46 Allgemeine qualitative Gultigkeit		Seite
a) Aeltere Untersuchungen § 1-10 1 Aeltere Versuche uber das Verhaltniss der Gesammtemission und Absorption— 2 Versuche von Ritchie — 3 Versuche uber einzelne Theile der Strahlung— 4 Ångstrom und Euler — 5 Resonanz nach Miller und Stokes — 6 Versuche von Stewart — 7 Stewarts Beweis — 8 Strahlung in verschiedenen Korpern — 9-10 Weitere Resultate von Stewart b) Kirchhoffs Gesetz § 11-19 11 Kirchhoffs Publicationen — 12 Kirchhoffs Beweis — 13 Strahlung desselben Korpers in verschiedenen Medien — 14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisirte Emission — 15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers — 16 Schwierigkeiten in Kirchhoffs Beweis — 17 Arbeiten von Provostaye und Desains — 18 Veimeintlicher Beweis des Satzes dunch Provostaye — 19 Bedenken von Schuster c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20-26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Leecher — 24 Vorgts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Zienter Abschnit Prufung des Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Bert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Glühnens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensauie — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Stemsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gulügkeit Kapitel II Strahlung fester Korp	Kapitel I Emission und Absorption § 1—46	1
a) Aeltere Untersuchungen § 1-10 1 Aeltere Versuche uber das Verhaltmiss der Gesammtemission und Absorption — 2 Versuche von Ritchie — 3 Versuche über einzelne Theile der Strahlung — 4 Ångstrom und Euler — 5 Resonanz nach Miller und Stokes — 6 Versuche von Stewart — 7 Stewarts Beweis — 8 Strahlung in verschiedenen Korpern — 9-10 Weitere Resultate von Stewart b) Kirchhoffs Gesetz § 11—19 11 Kirchhoffs Publicationen — 12 Kirchhoffs Beweis — 13 Strahlung desselben Korpers in verschiedenen Medien — 14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisirte Emission — 15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers — 16 Schwierigkeiten in Kirchhoffs Beweis — 17 Arbeiten von Provostaye und Desains — 18 Veimeintlicher Beweis des Satzes duich Provostaye und Desains — 18 Veimeintlicher Beweis des Satzes duich Provostaye — 19 Bedenken von Schustei (Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20-26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Leeher — 24 Volgts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Ziveter Abschnaft Prufung des Kirchhoffs schen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Glühens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien und Bandenspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel H Strahlung fester Korper § 47—96 Erste A	Erster Abschnitt Das Kirchhoffsche Gesetz § $1-26$	3
2 Versuche von Ritchie — 3 Versuche über einzelne Theile der Strahlung — 4 Ångstrom und Euler — 5 Resonanz nach Miller und Stokes — 6 Versuche von Stewart — 7 Stewarts Beweis — 8 Strahlung in verschiedenen Korpern — 9—10 Weitere Resultate von Stewart b) Kirchhoffs Gesetz § 11—19 11 Kirchhoffs Publicationen — 12 Kirchhoffs Beweis — 13 Strahlung desselben Körpers in verschiedenen Medien — 14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisirte Emission — 15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers — 16 Schwienigkeiten in Kirchhoffs Beweis — 17 Arbeiten von Provostaye und Desains — 18 Veimeintlicher Beweis des Satzes duich Provostaye — 19 Bedenken von Schusten c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20—26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Lecher — 24 Voigts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Ziveiter Abschnit Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung es Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Glühens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Line — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linen- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensaule — 43 Anwendung auf Limenspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Erste Abschnut Gesammst		3
11 Kirchhoffs Publicationen — 12 Kirchhoffs Beweis — 13 Strahlung desselben Körpers in verschiedenen Medien — 14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisite Emission — 15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers — 16 Schwierigkeiten in Kirchhoffs Beweis — 17 Arbeiten von Provostaye und Desains — 18 Veimeintlicher Beweis des Satzes duich Provostaye — 19 Bedenken von Schustei c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20—26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski — 23 Theorie von Lecher — 24 Voigts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Zweiter Abschnitt Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklärung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Glühens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectrem — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensauie — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prüfung an festen Korpern — 45 Prüfung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Erstei Abschnitt Gesammtstrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	2 Versuche von Ritchie — 3 Versuche über einzelne Theile der Strahlung — 4 Ångstrom und Euler — 5 Resonanz nach Miller und Stokes — 6 Versuche von Stewart — 7 Stewarts Beweis — 8 Strahlung in verschiedenen Korpern — 9—10 Weitere Resultate von Stewart	
selben Korpers in verschiedenen Medien — 14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisite Emission — 15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers — 16 Schwierigkeiten in Kirchhoffs Beweis — 17 Arbeiten von Provostaye und Desains — 18 Vermeintlicher Beweis des Satzes duich Provostaye — 19 Bedenken von Schuster c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20—26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Leicher — 24 Vorgts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Zweiter Abschnitt Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Gluhens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensauie — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Erstei Abschnitt Gesammistrahlung § 47—66 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —		15
c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes § 20—26 20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Lecher — 24 Voigts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Zweiter Abschnitt Prufung des Kurchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Gluhens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prufung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Versuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensauie — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Ersten Abschnitt Gesammtstrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	selben Korpers in verschiedenen Medien — 14 Schlüsse Kirchhoffs über das Drapersche Gesetz und polarisirte Emission — 15 Herstellung der Strahlung eines schwarzen Koipers — 16 Schwierigkeiten in Kirchhoffs Beweis — 17 Arbeiten von Provostaye und Desains — 18 Veimeintlicher Beweis des	
20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Leicher — 24 Voigts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes Zweiter Abschmit Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes § 27—46 a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Gluhens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prufung durch Paschen an Kohlensauie — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Ersten Abschmitt Gesammitstrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —		31
a) Qualitative Prufung § 27—41 27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Gluhens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prufung § 42—46 42 Prüfung durch Paschen an Kohlensauie — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prüfung an festen Korpern — 45 Prüfung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Ersten Abschmtt Gesammtstrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	20 Der sogenannte Clausiussche Satz über Strahlung in verschiedenen Medien — 21 Theorie von Smoluchowski de Smolan — 22 Prufung durch v Quintus Icilius und Smoluchowski — 23 Theorie von Leicher — 24 Voigts Versuch, das Gesetz mit der Theorie der Optik zu verknupfen — 25 Pringsheims Beweis des Gesetzes — 26 Andere Formen des Gesetzes	
27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Gluhens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Versuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren b) Quantitative Prüfung § 42—46 42 Prüfung durch Paschen an Kohlensaule — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prüfung an festen Korpern — 45 Prüfung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Ersten Abschnitt Gesammistrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	Zweiter Abschnitt Prufung des Kirchhoff schen Gesetzes § 27-46	39
42 Prufung durch Paschen an Kohlensaule — 43 Anwendung auf Linienspectra — 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Ersten Abschnitt Gesammistrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	27 Aeltere Versuche — 28 Kirchhoffs Hinweis auf Diapers Gesetz — 29 Drapers Versuche — 30 Versuche von Provostaye und Desains und von Becquerel — 31 Versuche von Weber — 32 Erklarung von Stenger und Ebert — 33 Temperatur des ersten sichtbaren Gluhens — 34 Betrachtungen von Lummer — 35 Beweis durch Polarisation — 36 Prüfung an Emissions- und Absorptionsspectren — 37 Bedingung für Auftreten einer dunklen Linie — 38 Das Sonnenspectrum — 39 Absorptionsversuche im Laboratorium — 40 Selbstumkehr — 41 Veisuche von Gouy an Linien- und Bandenspectren	
— 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Steinsalz und Quarz — 46 Allgemeine qualitative Gultigkeit Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96 Erstei Abschnitt Gesammistrahlung § 47—60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	b) Quantitative Prufung § 42-46	65
Erster Abschmtt Gesammtstrahlung § 47-60 47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	— 44 Prufung an festen Korpern — 45 Prufung an Stemsalz und Quarz —	•
47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	Kapitel II Strahlung fester Korper § 47—96	65
	47 Einleitung — 48 Bedingungen für die Strahlungsformel — 49 Newton — 50 Dulong und Petit, Wilhelmy, Dewar — 51 Becquerel, Violle —	

Boltzmann — 55 Piufung des Gesetzes — 56 Messungen von Paschen, Wilson und Gray — 57 Lummer und Kurlbaum, Strahlung des Platin — 58 Schneebeli, Wilson und Gray — 59 Zusammenfassung uber das Stefansche Gesetz — 60 Weitere Strahlungsgleichungen Violle, Siemens, Garbe, Edler, Chatelier, Wilson und Gray, Tereschin, Petavel	
Tolletandaga Strahlungsformeln \$ 61-88	85
61 W Michelson — 62 Weber — 63 Kovesligethy — 64 Aelteste experimentelle Versuche — 65 Jacques — 66 Desains und Curie — 67 Langley — 68 Abney und Festing — 69 Versuche von Paschen — 70 Gesetzmassigkeiten der Energiecurven von Eisenoxyd — 71 Isochromatische Curven — 72 Paschens Versuche an anderen Korpein — 73 Verschiebungsgesetz von Wien — 74 Andere Formulirung — 75 Strahlungsformel von Wien — 76 Strahlungsformel von Planck — 77 Der schwarze Strahler — 78 Seine Constituction durch Wien, Lummer, Paschen — 79 Messung der Gesammtstrahlung durch Lummer und Pringsheim — 80 Prufung der Wienschen Gleichung durch Paschen und Wanner — 81 Versuche von Paschen — 82 Spectrale Versuche von Lummer und Pringsheim Bedenken gegen Wiens Gesetz — 83 Neue Gleichungen Thiesen, Lummei und Jahnke, Rayleigh — 84 Neue Gleichung von Planck — 85 Bestatigung durch Rubens und Kurlbaum — 86 Andere Ableitung von Planck — 87 Zusammenfassung allei Resultate — 88 Anderweitige Arbeiten	405
Town a growth or lying Temper atturmessyma \$89-96	125
89 Intensitatsmessung in verschiedenen Lichtquellen — 90 Spectrale Messung der Temperatur, Le Chatelier, Crova — 91 Paschen, Lummer und Pringsheim — 92 Absolute Strahlungsmessungen — 93 Abhangigkeit der Absorption und Reflexion von der Temperatur — 94 Abhangigkeit der Emission von der Dicke der strahlenden Schicht — 95 Beziehung der Strahlung zu anderen Grössen — 96 Die seltenen Erden	
	137
Kapitel III Strahlung der Gase § 97-153	139
Erster Abschnitt Die Energiequellen der Emission § 97-128	130
a) Licht und Warme § 97—112 97 Unterschied zwischen festen Korpern und Gasen — 98 Eintheilung der Emissionsphanomene — 99 Aeltere Vorstellungen über das Leuchten der Gase — 100 Wirkung chemischer Processe — 101 Beweise für Leuchten ohne Temperatursteigerung Wiedemann, Hasselberg, Warburg, Wood, Kerkhoff — 102 Hittorf, Wedgwood, Siemens — 103 Ansichten von Liveing und Dewai — 104 bis 105 Versuche von Pringsheim — 106 Discussion zwischen Paschen und Pringsheim — 107 Beweise gegen Pringsheims Ansichten — 108 Weitere Emwendungen von Smithells, Evershed, Wullner — 109—111 Das Auerlicht — 112 Nomenclatur der Leuchtprocesse	
b) Filemman 8 119—115	164
113 Chemische Processe in Flammen — 114 Ionisirung in Flammen Hittorf, Giese, Arrhenius, Helmholtz und Richarz, Hemptinne, Smithells — 115 Die Wasserstofflinien in Flammen	
c) Electrisch erregte Gase § 116-128	169
116 Der Bogen — 117 Electrische Entladungen — 118 Einfluss der Oscillationen Schuster, Hemsslech, Schenck — 119 Electrolytische Leitung Schuster Thomson, Morris-Airey, Garbasso, Pringsheim — 120 Beweise da gegen — 121 Zusammenfassung — 122 Wirkung der Entladung in Gasen Wiedemann, Liveing und Dewar — 123 Stoney, Ängstrom, Lockyer — 124 Schlusse auf die Temperatur aus dem Spectrum — 125 Unterscheidung vorregularer und irregularer Strahlung Vergleich mit schwarzem Strahler — 126 Ablingen der Strahlung — 127 Nicht Umkehrbarkeit Hittorf, Cantor — 128 Anschauungen von Stas	, - r n

283

287

289

	Wullner
b)	Theorie der molecularen Stosse § 175—180
·	175 Theorie der molecularen Stösse — 176 Gegenseitige Beeinflussung leuchten-
	der Dampfe - 177 Versuche von Liveing und Dewai - 178 Schuster,
	Hartley — 179 Discussion der Beobachtungen — 180 Versuch von Crew
c)	Dissociationstheorie § 181—197
•	181 Dissociationstheorie — 182 Banden- und Linienspectrum, fundamentalei Unter-
	schied - 183 Befurwortung der Dissociationstheorie - 184 Lockyers Be-
	weise Metalloide in Sonne, — 185 Veränderlichkeit der Spectra, — 186 Ba-
	sische Linien. — 187 Laboratoriumsversuche, — 188 Vergleich der Spectra
	verschiedener Theile der Sonne, — 189 Calcium und Wasserstoff, — 190 Ver-
	schiebung der Linien in Flecken und Protuberanzen, — 191 Verbreiterung der
	Limen in Flecken, — 192 Sternspectra, enhanced lines, Proto-Elemente —
	193 Bestatigung durch das Zeeman-Phanomen — 194 Weitere Bestatigungen,
	- 195 Sauerstoffbanden, Jod - 196 Rechnung von Thomson - 197 Zu-
	sammenfassung
ď	Continuirliches Spectrum der Gase § 198—199
-	198 Das continuirliche Spectrum der Gase — 199 Der continuirliche Grund der

Kapitel V Einfluss von Druck, Temperatur, Entladungsart auf die Spectra

Erster Abschnitt Verbreiterungserscheinungen § 200-228 200 Einleitung - 201 Bieite, Helligkeit, Wellenlange

Bandenspectra

§ 200-241

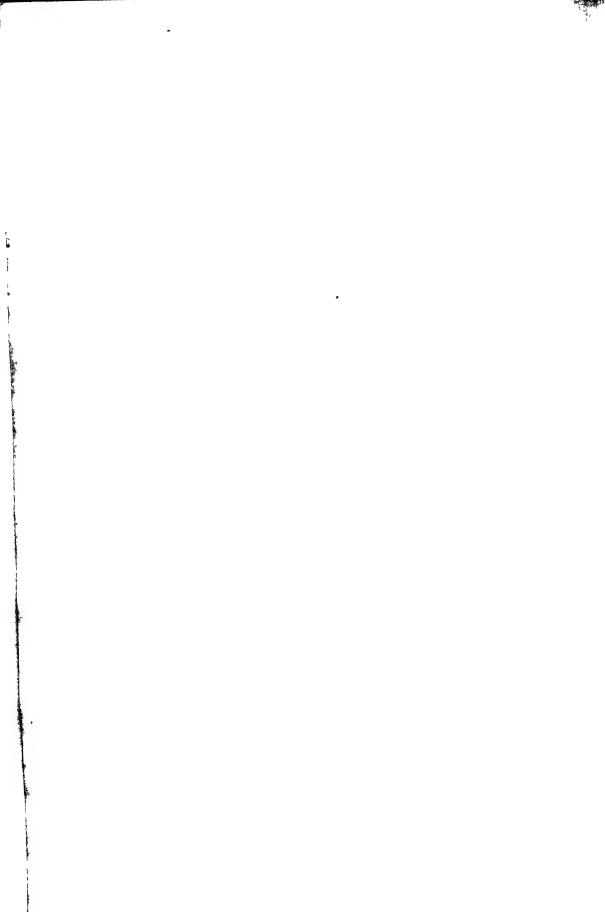
-

IJ	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	Seite
	a) Verbreiterung in Flammenspectren § 202—209 202 Frankland und Lockyei, Einfluss des Diuckes — 203 Versuche von Liveing und Dewar — 204 Explodirende Gase, Flammen unter hohem Druck — 205 Monckhoven, Zollner — 206 Zusammenfassung — 207 Verschiedenartige Verbreiterung — 208 Verbreiterung nicht verbunden mit Verschiebung — 209 Dichte und Intensität	291 299
	b) Verbreiterung in electrischen Spectren § 210—221 210 Plucker und Hittoif, fur Temperatur — 211 Wullnei, Fiankland und Lockyer, Secchi, Cailletet, Salet — 212 Stearn und Lea, Cazin, Ciamician — 213 Schuster, Fievez, Monckhoven — 214 Liveing und Dewar, Hartley, Eder und Valenta — 215 Zusammenfassung — 216 Einfluss der Entladungsart — 217 Verschiebung der Funkenlinien nach Exnei und Haschek — '218 Berechnung von Haschek — 219 Eder und Valenta Argon und Schwefel — 220 Wirkung abnehmender Lichtstarke — 221 Druck und Intensität in Geisslerrohren	
	c) Theoretische Erorterungen § 222—228 222 Erklarungsversuche der Verbreiterung Theorie dei moleculaien Stosse — 223 Dopplersches Princip, Lippich — 224 Ebert, Rayleigh — 225 Michelson — 226 Schwingungen von variabler Amplitude Helmholtz, Mach, Lommel — 227 Einwendungen gegen Lommel — 228 Scheinei	
	Zwerter Abschnitt Aenderung der Wellenlange durch Druck § 229—234 229 Erste Versuche von Jewell, Humphreys und Mohler — 280 Zusammen hang der Verschiebung mit anderen Grossen — 231 Mohler, Versuche bei kleinen Druck — 232 Eingehendere Messungen von Humphreys — 283 Versuche von Huff — 234 Erklarungsversuche	n
	Dritter Abschnitt Einfluss der Temperatur § 235—241 235 Einfluss der Temperatur auf kurze Wellenlangen — 236 Verschiebung der maximalen Energie — 237 Gleichung von Porter — 238 Vereinfachung des Spectrums — 239 Hypothese von Stewart — 240 Schlusse auf Temperatur auf einzelnen Spectrallinien — 241 Verschiebung von Banden mit der Temperatur	J -
3	Kapitel VI Das Aussehen der Spectrallinien § 242—262 Erster Abschnitt Verbreiterung § 242—250 242 Bedeutung des Aussehens der Linien — 243 Intensitätsvertheilung in Linie nach Rayleigh, — 244 Nach Michelson — 245 Messungen von Michelson — 246 Structur einiger Linien — 247 Verbieiterte Linien — 248 Diffuse Linie — 249 Charactei der Funkenlinien nach Hartley — 250 Auflosung der Ve	n
	Dewar — 255 Theoretische Betrachtungen uber Selbstumkehr — 258 Betractungen von Jewell — 259 Einwendungen dagegen — 260 Doppelte Umkehrung — 261 Umkehrung bei unsymmetrischer Verbreiterung — 262 Litteratiangaben	na 21 - 2h- 2h-
	Kapitel VII. Das Dopplersche Princip § 263-380	369
	Erster Abschmtt Geschichte des Dopplerschen Principes § 264-314 264 Voilaufer Dopplers, Michell — 265 Biot — 266 Doppler, eiste Aibe Theorie — 267 Beurtheilung — 268 Anwendungen Doppleis — 269 Aufnah der Dopplerschen Theorie — 270 Weitere Arbeiten Dopplers — 271 Bu Ballot, Versuche und Kritik — 272 Doppler antwortet, weitere Entwicklu — 273 Fizeau. — 274 Beurtheilung und Verbreitung seiner Arbeit — 275 Sebeck und Fizeau über Inteusität — 276 Petzvals eiste Arbeit — 277 St	me 1ys ng ee- reit
	zwischen Petzwal Donnler und Ettingshausen — 278 Fortsetzung	

279 Angstroms Versuch — 280 Machs erste Arbeit — 281 Thoritatshagen 282 Weitere Arbeiten von Mach — 283 Klinkerfues, Allgemeines — 284 Seine Theorie — 285 Kritik — 286 Weitere Arbeiten von Klinkerfues — 287 Beurtheilung — 288 Die letzten Arbeiten von Klinkerfues — 289 Gitterversuch Ångstroms — 290 Secchis erste Versuche an Sternspectren — 291 Huggins erste Versuche an Sternspectren — 292 Maxwell, Prioritätsfragen — 293 H C Vogel — 294 Schwierigkeit der Messungen, Kritik Secchis — 295 Messungen zu Greenwich und Rugby — 296 Weitere Kritik — 297 Lockyer, Protuberanzen, weiteres dazu — 298 Linienverschiebung an den Sonneniandern, Secchi, H C Vogel, Zollner — 299 Hastings, Young, Langley, Thollon, Crew, Dunér — 300 Acustische Versuche Konig, Mayer, Schungel, Mach, Vogel — 301 Theoretische Arbeiten, Ketteler, allgemeines, W Michelson — 302 Intensitat nach Ketteler, Kritik von Eotvös und Veltmann — 303 Rayleigh, Was, Voigt — 304 van der Willigen, theoretische Einwande — 305 Kritik der Veisuche — 306 Hoorweg, Zenker, Vogel, Mach gegen van der Willigen. — 307 Spectroscopische Erfolge, Sonne, Planeten, Kometen. — 308 Sternbewegungen im Visionsradius Einfuhrung der Photographie — 309 Doppelsterne — 310 Rotation — 311 Verbreiterung der Spectrallinien — 312 Thermodynamische Verwendung des Principes — 313 Aufnahme des Principes in die optischen Theorien — 314 Versuch von Belo-	
polski, Beziehungen Zweiter Abschnitt Theorie des Dopplerschen Principes § 315—363	409
315 Vorbemerkung — 316 Eintheilung der Theorie	440
I Aenderungen der Wellenlange § 317—335 a) Elementare Ableitungen § 317—319	410 410
317 Dopplersche Formeln, Bewegung von Beobachter und Quelle - 318 Be-	
liebige Bewegung — 319 Bewegung des Mittels b) Mechanische Theorien § 320—332	413
320 Allgemeines — 321 Petzval, schwingende Ebene — 322 Petzval, Kugel 323 Ketteler, Ebene — 324 Ketteler, Reflexion u s w — 325 Ebtvos, be- wegte Quelle — 326 Eotvos, bewegter Beobachter — 327 Voigt, Ableitung — 328 Specielles System — 329 Vernachlassigungen — 330 Constant schwingende Ebene — 331 Variabel schwingende Ebene — 332 Kugel c) Electrische Theorien § 333—335 333 Allgemeines Satz von Lorentz — 334 Bewegte Quelle — 335 Bewegter Beobachter	424
II Intensitatsanderungen § 336—351	427
336 Allgemeines a) Elementare Ableitungen § 337—341	428
337 Ebene Wellen, bewegte Quelle. — 338 Bewegter Beobachter — 339 Kugelwellen, relative Ruhe — 340 Bewegte Quelle — 341 Bewegter Beobachter b) Mechanische Theorien § 342—351 342 Petzval — 343—346 Eötvös — 347 Ketteler, ebene Wellen — 348 Kugelwellen — 349 Theorie Volgts — 350 Bemerkungen — 351 Versuch Fizeaus	431
 Folgerungen aus Dopplers Formeln § 352—363 Umformung, Fehlergrenze — 353 Umformung nach Michelson — 354 Bewegter Spiegel — 355. Formel — 356—358 Bewegtes Prisma — 359 Bewegtes Gitter — 360 Anwendung auf Rotation — 361. Selbstleuchtende Körper — 362 Reflectirende Körper — 363 Absorption 	473
Dritter Abschnitt Experimentelles zum Dopplerschen Princip § 364-380	. 446
364 Allgemeines I Acustische Versuche § 365-374 365-366 Versuche von Buys Ballot — 367 H C Vogel — 368 Versuch von Fizeau — 369-370 Machs rotirende Pfeife — 371 Stimmgabelversuche von	

A Innoversal and the second se	Seite
König - 372 Von Mayer - 373 Von Schungel 374. Mach, Oberflack wellen	
II Optische Versuche § 375-378	458 379
 Kapitel VIII Gesetzmassigkeiten in den Spectren. § 381-481 381. Einleitung, Bedeutung der Gesetzmassigkeiten — 382 Aelteste Versuche igesetzmassige Beziehungen. 	465 aber
Erster Abschritt Structur der Bandenspectra § 383-396 383 Nomenclatur und Structur der Bandenspectra — 384 Das Swansche Spectra — 385 Jodspectrum von Thalén, Lecoq, Stoney, Salet, Ängström Thalén — 386 Herschel. — 387 Deslandres, erstes Gesetz für jede Ba — 388 Zweites Gesetz für die Kanten. — 389 Endgültige Formel von Ilandres — 390 Prüfungen von Liveing und Dewar, Kayser und Runge das erste Gesetz — 391 Prüfung für das zweite und dritte Gesetz — 392 schränkung der allgemeinen Gultigkeit — 393. Rechnungen von Thiele — Entdeckung eines Endes von Banden durch King — 395 Die terrestrischen Sastoffbanden — 396 Theorie von Stoney für dieselben Zweiter Abschritt Beziehungen zwischen Bandenspectren § 397—400 397 Betrachtungen von Lecoq — 398 Friedlander — 399. Hartley — 400	und nde Des- fur Ein- 394 .uer-
gaben für die Zukunft	495
Drutter Abschnitt Limenspectra § 401-456 a) Aeltere Versuche § 401-407 401 Aelteste Versuche Mascart, Lecoq, Stoney, Soret, d'Arrest, Live und Dewar — 402 Schuster, gegen harmonische Beziehungen — 403 Benung für Eisen — 404 Schusters Hinweis auf Senen — 405 Beobachtuvon Liveing und Dewar — 406 Hartley, Entdeckung der constanten Schugungsdifferenz — 407 Nordenskiolds Gesetz	495 eing rech- ngen
b) Linienserien § 408—451 408 Balmers Gesetz — 409 Wasserstoffserie — 410 Cornus Serien in Alum — 411 V A Julius, Combinationsschwingungen — 412 Arbeiten von Kaund Runge — 413. Rydbergs Arbeiten — 414 Bedeutung der Schwingtzahl, Reduction aufs Vacuum — 415 Formel von Kayser und Runge. — Formel von Rydberg — 417 Vergleichung der Formeln — 418 Spectrum Li — 419 Spectrum des Na. — 420 Spectrum des K — 421 Spectrum des — 422 Spectrum des Cs — 423. Spectrum des Cu — 424 Spectrum des A 425 Spectrum des Au — 426 Spectrum des Mg — 427 Spectrum des Cd 428 Spectrum des Sr — 429 Spectrum des Ba — 430 Spectrum des Zd 431 Spectrum des Cd. — 432 Spectrum des Hg. — 433 Spectrum des Bun— 434 Spectrum des Al — 435 Spectrum des In — 436 Spectrum des Cd 437 Spectrum des Mn — 438 Prufung von Rydbergs Formel — 439 Able von Rydbergs Formel — 440 Kritik derselben — 441 Zusammenhang zwiden Serien — 442 Rydbergs secundare Serien Formelsystem — 443. Spectrum von S und Se. — 447. Stoney — 448 Balmer .— 449. Rumme 450 Ramage, Veranderung der Rydbergschen Gleichung Thiele — 451	yser mgs- 416 n des s Rb g — a — n — d Ga Cl — ntung schen ctrum Spec- el —
vollständige H Spectrum c) Andere Art der Gesetzmassigkeit § 452—456 452 Beobachtungen von Kayser und Runge für Sn, Pb, As, Sb, Bi — 453 berg über Cu und A — 454 Kayser, Platingruppe — 455 Snyder, Rho	578 Ryd- odium
 456 Vorschlage fur weitere Untersuchung Vierter Abschnitt Beziehungen zurschen Linienspectren § 457—468 457 Vorbemerkungen — 458 Le coq über Alcalien und alcalische Erden – Lecoqs Berechnung für Ga — 460 Homologien von Ciamician — 461 I ley — 462 Ames — 463 Grunwald — 464 Beziehungen zwischen V 	Hart-

und Spectrum — 465 Atomgewicht und Lage des Spectrums — 466 Atomgewicht und Schwingungsdifferenz — 467 Tabelle der Constanten der Serien — 468 Sutherland	
Funfter Abschmitt Theoretische Untersuchungen § 469-481 469 Stoney, Storungen — 470 Julius, Combinationstone — 471 Kovesligethy — 472 Jaumann — 473 Larmor, Herschel — 474 Jeans — 475 Sutherland — 476 Cornu, Fitzgerald — 477 Schuster — 478 Kolacek — 479 Rayleigh — 480 Riecke — 481 Vergleich von Banden und Serien	596
Kapitel IX Schwingungen des Lichtes im magnetischen Felde § 482-537 Erster Abschnitt Historische Entwicklung § 482-494	611 613
482 Versuche von Faraday — 483 Tait — 484 Beobachtungen von Plucker und anderen — 485 Fievez — 486 Zeeman und seine Erkläfung für Paare und Triplets — 487 Verschiedenartige Zerlegung — 488 Theorie von Lorentz — 489 Beziehung dei Zerlegung zu den Serien — 490—491 Einfluss des Magnetfeldes auf Absorption — 492 Versuche von Egoroff und Georgiewsky, Dongiei — 493 Versuche von Righi, Macaluso und Corbino — 494 Theorie von Voigt	
Zwerter Abschritt Die Untersuchungsmethoden § 495—503 495 Feldstarke und auflösende Kraft — 496 Principien für Bau des Electromagnets — 497 Bedeutung der Beschaffenheit des Feldes — 498 Messung der Feldstarke — 499 Lichtquellen — 500 Spectralapparate — 501 Untersuchung des Polarisations- zustandes — 502 Beobachtung in Richtung der Kraftlinien — 503 Methoden von Cornu	626
Dritter Abschnitt Theorie der Erschemungen § 504—522 504 Bewegung eines Electrons — 505 Wirkung des Magnetfeldes — 506 Entstehung des normalen Triplets — 507 Complicitrere Erscheinungen nach der Theorie von Louentz Uebei gekuppelte Electronen — 508 Ihre Beeinflussung durch das Magnetfeld — 509 Eine Schwingungszahl weicht von den übrigen ab — 510 Zwei Schwingungszahlen sind gleich — 511 Diei Schwingungszahlen sind gleich — 512 Allgemeiner Fall i Schwingungszahlen sind gleich — 513 Theorie von Volgt Allgemeine Gleichungen — 514 Strahlen parallel den Kraftlimen — 515 Einwirkung des Magnetfeldes — 516 Quantitative Betrachtungen — 517 Dispersion und Absorption — 518 Versuche von Macaluso und Corbino — 519 Strahlen senkrecht zu den Kraftlimen — 520—521 Dispersion und Absorp-	
tion — 522 Complicitere Zerlegung Vierter Abschmitt Die spechalanalytischen Resultate \$523—537 523 Normale Triplets — 524 Bandenspectra — 525 Serienspectra — 526 Zweite Nebenserie des Quecksilbeis dritte Linien der Triplets — 527 Zweite Linie der Triplets — 528 Eiste Linie der Triplets — 529 Trennung der Componenten und Feldstärke — 530 Erste Nebenserie des Quecksilbers — 531 Zahlenangaben — 532 Analoge Verhaltnisse bei verwandten Elementen und ihre Bedeutung — 533 Das Verhaltniss — 534 Hauptserie des Natrium — 535 Hauptseile des Cu und Ag und zweite Nebenserie von Cu, Ag, Al, Tl — 536 Erste Nebenserie von Cu, Ag, Al, Tl — 536 Erste Nebenserie von Cu, Ag, Al, Tl — 537 Linienpaare der Erdalcalien und andere Zerlegungstypen	



EMISSION UND ABSORPTION.



ERSTER ABSCHNITT

Das Kirchhoffsche Gesetz

a) Aeltere Untersuchungen

1. Die Eischeinungen der Emission des Lichtes sind so nahe mit denen der Absorption verknupft, dass wir damit beginnen wollen, das Gesetz dieses Zusammenhanges abzuleiten, wie das durch Kirchhoff geschehen ist

Schon lange von Kirchhoff war ein solcher Zusammenhang zwischen Emission und Absorption bei der strahlenden Warme beobachtet worden. Man nannte damals Emissionsvermogen das Verhaltniss der gesammten Warmemenge welche ein beliebiger Korper bei irgend einer Temperatur aussendet, zu derjenigen, welche eine Russschicht bei derselben Temperatur aussendet. Wegen der ungenugenden Hulfsmittel zur Messung der strahlenden Warme, Thermosaule oder gar Thermometer oder Differentialthermometer, konnte man, mit sehr wenigen Ausnahmen, nur die Gesammtemission der Korper messen, nicht aber die Emission für die verschiedenen Wellenlangen

Als nun solche Emissionsmessungen in der ersten Halfte des neunzehnten Jahrhundeits sehr zahlieich durch Leslie, Melloni, Knoblauch, Provostaye und Desains und manche Andere ausgeführt wurden, fanden sich sehr erhebliche Unterschiede in der Grosse der Emission; sie erwies sich abhangig von der Substanz, von deren Dicke, von der Beschaffenheit der Oberflache, — dasselbe Metall polit und rauh strahlt sehr verschieden stark, — endlich von der Temperatur des Korpers Alle diese Messungen sind sehr wenig zuwerlassig, die meisten Methoden sind voller Fehlerquellen und die genaueren Bedingungen des Versuches, z B die Dicke der strahlenden Schieht, ist gewohnlich nicht angegeben Trotzdem genugten sie zu einer rohen Orientirung, z B so weit, dass man die Korper einigermaassen nach der Grosse ihrer Emission in eine Reihe ordnen konnte

Dieselben Beobachter bestimmten auch das Absorptionsvermogen der Korper, worunter man den recipioken Quotienten aus der auf einen Korper auffallenden und der von ihm zuruckbehaltenen Warmemenge versteht. Diese Messung wurde nach zwei verschiedenen Methoden gemacht, je nachdem man es mit diathermanen oder adiathermanen Korpern zu thun hatte bei ersteren wurde einfach die Strahlung irgend einer Warmequelle direct und nach Einschaltung einer Platte der absorbirenden Substanz gemessen und die Differenz

als absorbirte Menge betrachtet Nur ein Theil der Beobachter bei ucksichtigt richtig, dass ein Theil des Verlustes im zweiten Fall auf die Rechnung der Reflexion zu setzen ist. Bei adiathermanen Korpern sagte man von auffallenden Strahlen wird ein Theil absorbirt, der Rest reflectirt. Wenn man also die reflectirte Menge misst und subtrahirt sie von der einfallenden, so hat man in der Differenz die absorbirte Menge

- 2. Auch diese Messungen reichten aus, um die Stoffe nach der Grosse ihres Absorptionsvermogens ordnen zu konnen, und da zeigte sich denn bald, dass die beiden so aufgestellten Reihen einander gleich seien, dass also die Korper, welche stark absorbiren, auch stark emittiren, und umgekehrt weit die Zahlenwerthe genau genug waren, konnte man aus ihnen ersehen, dass Emissionsvermögen und Absorptionsvermögen nicht nur proportional, sondern gleich seien, und in dieser Form ist der Satz schon fruh ausgesprochen worden. Besondere Versuche zeigten dies noch zuverlassiger es sei hier nur die hubsche Methode von Ritchie¹) erwahnt Zwei luftdicht schliessende Kapseln sind durch eine Rohre verbunden, in der sich ein Flussigkeitstropfen befindet, so dass das Ganze ein Differentialthermometer bildet. Genau in der Mitte zwischen ihnen ist eine Kapsel von gleichem Querschnitt aufgestellt, welche mit kochendem Wasser gefullt ist. Die eine Seite der mittleien Kapsel ist mit Russ überzogen, die ihr zugekehrte Flache der ausseren Kapsel mit irgend einer anderen Substanz, nehmen wir an mit Zinnober Dann ist die zweite Seite der inneren Kapsel auch mit Zinnober überzogen, die ihr zugekehrte Flache der zweiten äusseren Kapsel mit Russ Bei solcher Anordnung verschiebt sich der Flussigkeitstropfen nicht, d h die beiden Halften des Differentialthermometers erwarmen sich gleich stark Daraus ergiebt sich die Identitat von Emissions- und Absorptionsvermogen nennen wir die Warmemenge, welche Zinnober aussendet, E, sein Absorptionsvermogen A, für den Russ aber die gleichen Grossen e und 1, so sendet auf der einen Seite die Russflache e aus, wovon die Zinnoberflache eA absoibirt Auf der andern Seite sendet die Zinnoberflache E aus, was vom Russ vollstandig absorbirt wird Da beide Halften gleich stark erwarmt werden, ist also eA = E, oder $\frac{E}{A}$ = A, d h das Emissionsvermogen ist gleich dem Absolptionsvermogen
 - 3. Wie in dem historischen Kapitel (Bd I, § 25) erwahnt wurde, war Melloni der erste, welcher fand, dass die Warmestrahlen, welche von verschiedenen Korpern und bei verschiedener Temperatur ausgesandt werden, nicht nur quantitativ, sondern auch qualitativ verschieden seien. Die Warmestrahlen unterschieden sich ebenso wie die Lichtstrahlen durch verschiedene Farbe oder Wellenlange. Aber Messungen über die einzelnen Componenten der Gesammtstrahlung, Messungen über die spectral zerlegte Warmestrahlung

¹⁾ W. Ritchie, Experimental illustration of the equality between the radiating and absorbing powers of the same surface Roy Instit Journ 2 p 305—307 (1831), Pogg Ann 28 p 378—379 (1833) — Denselben Versuch schlägt E Dorn vor Wiedem Ann 26 p 331 (1885).

sind nicht in nennenswerther Weise ausgeführt worden. Einerseits fehlte es an Institumenten, welche empfindlich genug gewesen waren, andererseits hatte man im Warmespectrum keine Merkmale für bestimmte Wellenlangen, wie sie die Fraunhoferschen Linien im sichtbaren Spectrum darboten. Die wenigen Beobachtungen, die gemacht wurden, begnugten sich damit, im ultrarothen Spectrum verschiedene Regionen herauszugreifen, die von gleichen Breite waren. Da abei die Dispersionsgleichung für die betreffenden Prismen nicht bekannt war, so sagten auch diese Angaben sehr wenig, und die Regionen enthielten ganz verschiedene Stücke des normalen Spectrums

Eine andere damals oft gebrauchte Methode, um verschiedene Qualitaten von Warmestrahlen zu erhalten, war noch viel unbestimmter, sie bestand darin, dass man in den Gang der Strahlen diathermane Platten von Glas, Wasser u s w brachte, die verschiedene abei ganz unbekannte Theile des Spectrums absorbirten Es liess sich dadurch allerdings feststellen, dass für so gesiebte Strahlen das Absorptionsvermögen der Korper ein anderes sei, und es liess sich zeigen, dass die Zusammensetzung der emittirten Warme eineblich verändert werde mit der Temperatur dei Warmequelle, aber viel mehr liess sich nicht erieichen Namentlich gelang es nicht, den Beweis von der Gleichheit des Emissions- und Absorptionsvermögens auf die einzelnen Wellenlangen auszudehnen, und es ist auch kein ernstlicher Versuch in dieser Richtung aus der ersten Halfte des Jahrhunderts zu verzeichnen

So finden wir als Resultat der zahllosen Arbeiten über Warmestiahlung nur das Gesetz von dei Gleichheit dei Gesammtemission und der Gesammtabsorption für Waime

4. Einen eiheblichen Schritt weiter macht Ångstiom¹), indem er zueist dieses Gesetz nicht nur auf die Lichtstrahlen ausdehnt, sondern auch die Gleichheit für jede einzelne Wellenlange behauptet Sein Versuch, diese Behauptung durch das Experiment zu bestatigen, ist allerdings als vollkommen gescheitert zu betrachten (siehe Bd I, § 58) Nach ihm schien nicht einmal qualitativ die Emission mit der Absorption für eine bestimmte Wellenlange etwas zu thun zu haben

Sehr eigenthumlich und interessant sind die Ueberlegungen, durch welche Ångstrom zu seiner Behauptung geführt wird. Er sagt, er stutze sich auf eine von Euler eingeführte Vorstellung, dass jedes Molekel bestimmter Schwingungen fahrg sei, und dass, wenn eine Aetherwelle mit der betreffenden Schwingungszahl das Molekel erreiche, dasselbe in Mitschwingen gerathe "Danun ein Korper nach dem Eulerschen Grundsatz zuvorderst alle die Oscillationsreihen absorbirt, welche er selbst annehmen kann, so folgt auch daraus, dass derselbe im glühenden Zustande gerade alle die Lichtarten aussenden muss, welche er in gewohnlicher Temperatur absorbirt."

¹⁾ A J Ångstiom, Optische Untersuchungen K Svensk Vetensk Akad Handl 1852 Pogg Ann **94** p 141—165 (1855), Phil Mag (4) **9** p 327—342 (1855)

Mit diesen Worten hat aber Ångstrom aus der Eulerschen Theorie etwas ganz anderes gemacht Euler 1) will die Oberflachenfarben der Korper erklaren, und sagt, dieselben konnten entstehen entweder durch Reflexion des auffallenden Lichtes, — das sei aber ausgeschlossen, denn bei Reflexion sahen wir nicht den reflectirenden Korper, sondern ein Spiegelbild der Lichtquelle, oder dadurch, dass die auffallenden Strahlen die Theilchen des Korpers anregen, die nun selbst emittiren "Particulae scilicet istae minimae similes sunt cordarum tensarum, quae ad certum tantum motum tiemulum sunt dispositae, et quem recipiunt, etiamsi non impellantur, dummodo simili pulsuum motu in aere jam excitato, urgeantur Quemadmodum ergo corda tensa a sono ei, quem ea edet, aequali vel consono concitatur, ita particulae illae minimae in superficie corporis opaci sitae, a radiis ejusdem vel similis indolis, contremiscere, pulsusque undique diffundendos producere valebunt Radii itaque lucis, quomam omnis generis pulsus ratione frequentiae involvent, omnes corporum particulas ad motum ciebunt, etiamsi enim non eadem pulsuum frequentia in radiis insit, tamen dummodo fuerit duplo, triplove major vel minoi, tremorem etsi debiliorem inducet" Die Farbe also, welche ein Koiper zeige, hange ab von der Spannung und elastischen Kraft der kleinsten Theilchen, ein Korpei, dessen Theilchen alle Schwingungen ausführen konnen, erscheine weiss, einer der gar nicht schwingen kann, schwarz

Wie man aus diesen Worten sicht, ist bei Eulei von einer Absorption gar nicht die Rede, die Korper entnehmen zwar der ankommenden Welle Energie, aber sie geben sie in derselben Form wieder aus, als Licht von derselben Wellenlange, durch die Resonanz wird nicht die kinetische Energie der Lichtbewegung geschwacht, sondern nur ein Bundel, welches etwa als paralleles in bestimmter Richtung ankommt, in ein diffus nach allen Seiten zerstreutes verwandelt Ångstrom aber setzt voraus, die Theilchen absorbirten das Licht, verwandelten die aufgenommene Energie in Warme Damit aber verlasst ei vollstandig den Boden des akustischen Vergleiches, und es scheint mir recht zweiselhaft, ob die Anwendung des Resonanzprincipes überhaupt noch berechtigt ist. Die akustische Resonanz ausserst sich nie in Vernichtung der Energie einer bestimmten Wellenlange, sondern im Gegentheil ın Verstarkung derselben an bestimmter Stelle ein über einen Resonator gegangener Wellencomplex wird zwar hinter dem Resonator den betreffenden Ton schwacher zeigen, dafur wird der Ton nach allen Seiten vom Resonatoi ausgesandt, und einen wirklichen Verlust an Schallenergie nimmt man nicht Ein sehr geringer Bruchtheil der Energie wird freilich durch Reibung an den Wanden, durch Zahigkeit, durch Steilheit der Saiten u. s. w. in Warme verwandelt werden, aber die Reibung muss eben sehr klein bleiben, wenn der Korper in Mitschwingen gerathen soll Resonanz und Absorption, d h Um-

¹⁾ L Euler, Nova theoria lucis et colorum. In Opuscula varii argumenti, Berolini, apud Haude & Spener 1746, p. 169—244, siehe p. 236

wandlung der Energie in Warme, schliessen sich also bis zu einem gewissen Grade aus.

5. Wenn man das Resonanzprincip nach Euler richtig verwenden wollte, so musste man erwarten, dass eine Nathumflamme, die von einem Bundel parallelen weissen Lichtes durchsetzt wild, in diesem Bundel zwar das Licht der D-Linnen schwacht, nach allen Seiten aber dasselbe Licht starker ausstrahlt, als sie es für sich allein thut Es ist wilklich ein Versuch derart von W A Miller!) angestellt worden (Bd I, p 94), er findet keine seitliche Verstarkung, und sieht darin einen Beweis gegen die Richtigkeit des Kirchhoffschen Gesetzes Das ist naturlich ganz unberechtigt, denn bei Kirchhoff ist von Resonanz gar keine Rede, es konnte hochstens die Euler sche Auffassung damit widerlegt sein Miller giebt übrigens an der betreffenden Stelle seinen Gedankengang für den Versuch, dass namlich die Absorption nur durch Resonanz zu erklaien sei, nicht wieder, und daduich ist der Versuch bis vor Kurzem mii, und wahrscheinlich vielen anderen, ganz unverstandlich geblieben

Die Resonanzhypothese ist noch sehr oft zur Erklarung der Absorption herangezogen worden Besonders bekannt geworden ist eine Darstellung von Stokes2), die er an eine Uebersetzung des Kirchhoffschen Satzes anschliesst, und die sich vollig mit der Eulerschen Auffassung deckt Stokes sagt "The remarkable phenomenon, that a body may be at the same time a source of light giving out rays of a definite refraugibility, and an absorbing medium extinguishing rays of that same refrangibility which traverse it, seems readily to admit of a dynamical illustration borrowed from sound We know that a stretched string which on being struck gives out a certain note (suppose its fundamental note) is capable of being thrown into the same state of vibration by aerial vibrations corresponding to the same note Suppose now a portion of space to contain a great number of such stretched strings, forming thus the analogue of a medium. It is evident that such a medium on being agitated would give out the note above mentioned, while on the other hand, if that note were sounded in air at a distance, the incident vibrations would themselves be gradually extinguished, since otherwise there would be a creation of vis viva The optical application of this illustration is too obvious to need comment "

6. Der eiste, welchei einen ernsthaften Versuch macht, eine Beziehung zwischen Emission und Absolption für jede Wellenlange zu ermitteln, ist Balfour Stewart³), zunachst allerdings nur für Warme (Vgl Bd I, § 72)

¹⁾ W A Miller, On photographic spectra of the electric light Rep Brit Ass 1861. Not & Abstr p 87-88

²⁾ G Stokes, On the simultaneous emission and absorption of rays of the same definite refrangibility Phil Mag (4) 19 p 193—197 (1860)

³⁾ B Stewart, An account of some experiments on radiant heat, involving an extension of Prevost's theory of exchanges (Gelesen Marz 1858) Edinb Trans 22 p 1—20 (1861) Ein kurzer Auszug aus der Arbeit erschien Rep Brit Ass 1858, Not & Abstr p 23—24

Gestutzt auf die Prevostsche Vorstellung des beweglichen Gleichgewichts weiss er an dei Hand einiger hochst einfacher Messungen die Gleichheit von Emission und Absorption für jede Ait der Warmestiahlung plausibel zu machen Die Versuche sind folgende 1 Mit der Thermosaule wird die Emission von Russ, Glas, Alaun, Selenit, Glimmer und Steinsalz bei 100° verglichen ersten drei Korper strahlten fast so staik wie Russ, dicker Glimmer 92%, dunner 81%, Steinsalz 15% — 2 Es werden verschieden dicke Schichten in Bezug auf die Quantitat dei Strahlung verglichen dickes und dunnes Glas strahlt gleich viel, bei Glimmer verhalten sich die Mengen wie 100 zu 89, bei Steinsalz wie 100 zu 81 zu 64, wenn man zu immei dunneren Platten geht — 3 Es wird nun die Emission der Platten mit der von Russ verglichen in Bezug auf die Qualitat der Stiahlung, wobei die Qualitat gepruft wird durch die Fahigkeit der Strahlen durch Platten aus demselben Stoff hindurch zu Es zeigt sich, dass die Strahlen von Russ durch alle Platten starker hinduich gehen, als die Strahlen, welche von der gleichen Substanz ausgehen, am auffallendsten ist der Unterschied für Steinsalz, welches für Strahlen von Steinsalz weit undurchlassiger ist, als für andere Strahlen — 4 Endlich wiid die Strahlung verschieden dickei Schichten in Bezug auf die Qualitat verglichen, wieder durch die Fahigkeit eine Platte aus der gleichen Substanz zu durchdringen Waime von dickeren Platten geht stets leichter durch eine Platte gleicher Art, als Warme von einer dunnen Platte

Aus den Versuchen schliesst Stewart zuerst, dass die Strahlung nicht nur von der Oberflache komme, wie man allgemein') angenommen habe, sondern auch aus dem Innern Denn denke man sich zwischen zwei unendlichen parallelen Russschichten einmal eine dunne, dann eine dicke Platte aus Steinsalz, alles von gleicher Temperatur, so kann sich die Temperatui nicht andern Da die dicke Platte mehr absorbirt, als die dunne, muss sie auch mehr emittiren, und da die Oberflachen gleich sind, muss der Ueberschuss aus dem Innern kommen Bei Glas und ahnlichen Substanzen, wo die Strahlung mit der Dicke nicht zumimmt, gilt das nicht Aber das liege daran, dass bei diesen Koipern das von innen Ausgestrahlte absorbirt werde auf seinem Wege zur Oberflache, und dahei nichts von der inneren Strahlung austrete Es sei abei wahrscheinlich, dass jedes Theilchen des Inneren genau in gleicher Weise nach allen Das wird bestatigt durch die Beobachtung, dass zwei Glasplatten in Beruhrung grade soviel strahlen, wie eine doppelt so dicke Platte. Auch eine Berechnung der mit Steinsalz ausgeführten Versuche eigiebt, dass sich die Strahlung einer dicken Platte darstellen lasst als die Summe der Strahlungen dunnerer, wenn man die Absorption der hinteren Platten in den vorderen berucksichtigt Nun haben seine Versuche gezeigt, dass jeder Korper

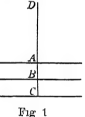
¹⁾ Das ist ein Irrthum von Stewart, die Stiahlung aus dem Innern war in fruheren Arbeiten mehrfach berucksichtigt worden, namentlich duich Fourier, Poisson und Andere Siehe z B Fourier, Mém. de l'acad des sc de l'Institut 5 p 179 (1811), Poisson, Ann chim et phys (2) 26 p 236—281 (1824)

Strahlen, die von einer dunnen Schicht derselben Substanz ausgesandt werden, starker absorbirt, als alle andern Strahlen Wenn man annehme, dass Warme von iigend einer Temperatur aus heterogenen Strahlen bestehe, so konne man folgern, dass die Absorption einer Platte ihrer Ausstrahlung gleich sei und zwar fur jede Art von Strahlen

7. Es ist ohne Weiteres klar, dass dieser Schluss kein Beweis ist, gezeigt ist nui, dass Steinsalz mehr Steinsalz-Strahlen, also mehr Strahlen, welche es selbst aussendet, absorbirt, als andere Strahlen, aber es ist nicht der geringste Nachweis erbracht, dass Emission und Absorption für diese Strahlen der Grosse nach gleich ist, ganz abgesehen davon, dass diese Strahlen auch noch einen ganz unbekannten Complex bilden, der noch einen beliebig grossen Theil des Spectiums umfassen konnte Bei einem experimentellen Beweise, wie ihn Stewart hier versucht, hatte gezeigt werden mussen, dass z B Steinsalz alle die Wellenlangen einitzirt, die es absorbirt, und keine anderen, ein solcher Beweis war aber init nicht spectial zerlegtem Licht naturlich unmöglich

Stewart sagt denn auch, er wolle einen strengeren Beweis geben "Let (Fig 1) AB, BC be two contiguous, equal and similar plates in the interior of a substance of indefinite extent, kept at a uniform temperature. The accumulated radiation from the in-

terior impinges on the upper surface of the upper plate, let us take that portion of it which falls upon the particles A, in the direction DA This ray, in passing from A to B will have been partly absorbed by the substance between A and B, but the radiation of the upper plate being equal to its absorption (since



its temperature remains the same), the ray will have been just as much recruited by the united radiation of the particles between A and B, as it was diminished in intensity by their absorption It will therefore reach B with the same intensity as it had at A. But the quality of the ray at B will also be the same as its quality at A For if it were diffeient, then either a greater or less proportion would be absorbed in its passage from B to C, than was absorbed of the equally intense ray at A, in its passage between A and B. The amount of heat absorbed by the particles between B and C would therefore be different from that absorbed by the particles between A and B But this cannot be for on the hypothesis of an equal and independent radiation of each particle, the radiation of the particles between B and C is equal to that of the particles between A and B, and then absorption equals their radiation. Hence the radiation impinging on B, in the direction of DB, must be equal in quality as well as quantity to that impinging upon A, and consequently, the radiation of the particles between A and B must be equal to then absorption, as regards quality as well as quantity, that is, this equality between the radiation and absorption must hold for every individual description of heat "

Damit ist nach meiner Meinung auch kein strenger Beweis gegeben, wenn auch der Ideengang sehr schön, und wie wir heute, nach dem Kirchhoffschen Beweise, wissen, richtig ist. Aber ich kann nicht erkennen, dass damals nothwendig aus dem Gleichbleiben der Temperatur folgte, dass jede Schicht von jeder Wellenlänge die gleiche Quantität absorbirt. Nach den damals herrschenden Anschauungen hätte man, wie mir scheint, ebenso gut denken können, dass ein Wärmestrom von Schicht zu Schicht seiner Qualität nach geändert werden kann, trotzdem er der Quantität nach unverändert bleibt. Mussten nicht Stewarts eigene Resultate, dass Wärme von einer dicken Platte anders absorbirt werde, als die von einer dünnen, diese Auffassung stützen?

Also auch diese Betrachtung ist der vorigen nicht erheblich überlegen'); nur einen wesentlichen Vorzug hat sie voraus, nämlich, dass sich hier Emission und Absorption auf dieselbe Temperatur beziehen. Davon erwähnt aber Stewart nichts, wie er denn überhaupt auf die Bedeutung dieser Gleichheit vor Kirchhoffs Veröffentlichung nicht aufmerksam geworden ist.

8. Stewart will seine Hypothese, dass jedes Theilchen im Innern ganz unabhängig nach allen Seiten strahle, noch weiter prüfen, indem er untersuchen will, ob in einem beliebig gestalteten Raume, dessen Wände aus beliebigen Substanzen bestehen, welche die Strahlen theils emittiren, theils brechen und reflectiren, Temperaturgleichgewicht bestehen kann unter der Annahme, dass jedes Theilchen soviel emittirt, als es absorbirt. In Wahrheit führt er aber die Rechnung nur für eine sehr specielle Configuration des Raumes durch, indem er annimmt, ein durch eine Ebene begrenzter, sonst unbegrenzter Körper stehe einer parallelen berussten Fläche gegenüber. Er berechnet nun unter Annahme des Lambertschen Gesetzes, — dass die Intensität der von einer Fläche schräg emittirten Strahlen proportional dem Cosinus des Winkels zwischen Strahlen und Loth auf der Fläche seien, — und der gewöhnlichen Gesetze der Reflexion und Brechung die von dem Körper emittirte und absorbirte Wärmemenge, wobei natürlich die Strahlung aus dem Innern berücksichtigt wird. Indem er dann diese beiden Mengen gleich setzt, erhält er als Bedingung für das Bestehen des Gleichgewichtes, dass, wenn wir mit R die Strahlung des schwarzen Körpers, mit R $_{\scriptscriptstyle \rm I}$ die des anderen Körpers und mit μ dessen Brechungsexponent bezeichnen, sein müsse:

 $R_1 = \mu^2 R$.

Stewart sagt, dies Resultat enthalte keinen Widerspruch gegen bekannte Thatsachen, und will das als einen Beweis für die Richtigkeit der Hypothese der Gleichheit von Emission und Absorption auffassen, während es offenbar nur die Möglichkeit der Hypothese erweist.

In der Abhandlung steht allerdings nicht das Quadrat des Brechungs-

¹⁾ Lord Rayleigh ist über den Werth des Beweises anderer Ansicht: Siehe Phil. Mag. (6) 1. p. 98—100 (1901).

exponenten, sondern die erste Potenz, das ist aber ein leicht verstandliches Versehen Stewart hat die durch Brechung bei Austritt aus dem Korper bedingte Aenderung der Oeffnung eines Strahlenkegels für seine Zeichnung, die für einen Querschnitt, berechnet, und nicht beachtet, dass in der Richtung senkrecht dazu die gleiche Aenderung eintritt, wodurch eben das Quadrat des Brechungsexponenten erscheint Stewart berichtigt den Fehler aber erst 1861 1), nachdem in Kirchhoffs Abhandlung das nichtige Resultat angegeben war

Dass dieses nui fui einen ganz speciellen Fall abgeleitete Gesetz nicht ohne Weiteres für alle Falle als richtig anzusehen ist, hebt Kiichhoff²) hervor, und auch Stewart selbst sagt, die Verallgemeinerung sei "highly probable, if not rigidly demonstrated" Ich mochte noch bemerken, dass die Beweiskraftigkeit auch daduich beschrankt ist, dass das Lambertsche Gesetz nicht für alle Korper gilt und ebenso wenig die gewohnlichen Gesetze der Brechung und Reflexion sich auf Metalle anwenden lassen

9. Wenn man somit Kirchhoft zustimmen muss, dass trotz der Betrachtungen Stewarts sein Satz nur eine Hypothese mit einiger Wahrscheinlichkeit bleibe, so muss man doch gebuhrend wurdigen, wie viel Stewart aus den Resultaten seiner Versuche herauszulesen im Stande gewesen ist, und es kann kein Zweifel bestehen, dass er der erste war, der den Satz vollkommen klaı auch in seinen Consequenzen erkannt hat Besonders interessant scheint mir in diesei Beziehung folgendei Ausspruch "Let us suppose we have an inclosure whose walls are of any shape, or any variety of substances (all of a uniform temperature), the normal or statical condition will be, that the heat, radiated and reflected together, which leaves any portion of the surface, shall be equal to the radiated heat which would have left that same portion of the surface, if it had been composed of lampblack" Stewart spricht hier ganz klar das Piincip aus, nach dem ein Koipei zu construiren ist, dei die Strahlung eines schwarzen Korpers giebt, wie das auch kurz darauf Kiichhoff thut, aber beide Stellen sind der allgemeinen Aufmerksamkeit lange entgangen, sehr zum Schaden des Fortschrittes

Am Schluss stellt Stewart seine Resultate in den Worten zusammen, "That the absorption of a particle is equal to its radiation, and that for every description of heat 2 That the flow of heat from the interior upon the surface of a substance of indefinite thickness is proportional caeteris paribus to its index of refraction, and that for every description of heat — It will however be born in mind, that the former of these laws has been verified by experiment, while the latter is only deduced from a theoretical investigation "

¹⁾ B Stewart, On the theory of exchanges, and its recent extension Rep Brit Ass 1861 p 97—108 Siehe auch Phil Mag (4) 25 p 354—360 (1863)

²⁾ G Kirchhoff, Zur Geschichte der Spectralanalyse und der Analyse der Sonnenatmosphare Pogg An 118 p 94-111 (1863)

10. In einer Arbeit aus dem folgenden Jahre beschaftigt sich Stewart 1) weiter mit der Emission und Absorption von Steinsalz Ich will hier nur zwei Resultate anfuhren, dass namlich Steinsalz von 1000 langere Wellenlangen emittire, als Russ von derselben Temperatur, und dass das Strahlungsgesetz von Dulong und Petit nicht die Strahlung eines materiellen Theilchens darstelle

Im Jahre 1860 endlich macht Stewart²) den wichtigen Schritt, dass er seine Schlusse auch auf das Licht anwendet, indem er, wenn auch etwas zaghaft, Licht- und Waimestrahlung als identisch ansieht. Er führt einige Versuche zur Bestatigung an. wenn man gefarbtes, also mehr absorbirendes Glas neben durchsichtigem erhitze, so sehe man sehr deutlich, dass ersteres starker leuchte, wenn man ein Porcellanstuck, auf welchem ein farbiges Muster eingebrannt ist, erhitze, so strahle das Mustei starker als dei Grund³) Wenn man zu unendlich dicken Schichten übergehe, so seien ihnen die undurchsichtigen Korper, die Metalle, gleich zu setzen 1) Schon Melloni habe gefunden, dass die Metalle, welche Warme gut reflectien, also wenig absorbien, auch wenig emittiren Dasselbe gelte fui Licht so strahle geschmolzenes Zinn viel weniger, als die sich darauf bildende Oxydkiuste Daraus folge auch, dass undurchsichtige Korper bei gleicher Temperatur dasselbe Licht aussenden, also gleichzeitig roth, gelb und weiss erscheinen mussten Zum Schluss fugt er daher zu dem fruheren Gesetz uber Gleichheit der Emission und Absorption noch folgendes hinzu "Those opaque bodies which reflect most, radiate least Opaque bodies generally give out the same kind of lays at the same tempe-

In einer Nachschrift erwahnt er die inzwischen erschienene Abhandlung von Kirchhoff und bemerkt nun erst in fact, the law, "the absorption of a particle is equal to its radiation, and that for every kind of light," only applies to the case, where the temperature of the particle is equal to that of the source of the light which passes through the particle "5)

A THE CONTRACTOR OF THE CONTRA

¹⁾ B Stewart, Researches on radiant heat (Gelesen April 1859) Edinb Trans. 22 p. 59-73 (1861)

²⁾ B Stewart, On the light radiated by heated bodies Proc Roy Soc 10 p 385-393 (1860)

³⁾ Dieselben Versuche waren ubrigens schon viel früher von Th. Wedg wood angestellt worden. Experiments and observations on the production of light from different bodies, by heat and by attrition. Phil Trans 1792, I p 28-47, 270-282

⁴⁾ Dieser Schluss ist nicht richtig Vgl § 45

⁵⁾ Es sind von Stewart noch folgende hierher gehorige Veröffentlichungen zu nennen On the radiative powers of bodies with regard to the dark or heat-producing rays of the spectrum. Phil Mag. (4) 81 p 169-173 (1860) On internal radiation in uniaxal crystals Proc Roy Soc 11 p 193-197 (1861) Reply to some remarks by G Kirchhoff in his paper "On the history of spectrum analysis " Phil Mag (4) 25 p 354-360 (1863) Researches on radiant heat Edmb Proc 4 p 203-204 (1864) Radiant light and heat Nat 32 p 322-327

b Kirchhoffs Gesetz

11. Kirchhoff hat im December 1859 zuerst einen Beweis!) seines Satzes gegeben, der für jede einzelne Wellenlange gilt. Bei dem sehr kurzen Beweise wird eine Platte aus schwarzer Substanz einer Platte aus einer Substanz gegenübergestellt, welche nur Strahlen von einer Wellenlange aussendet, und berechnet, wie viel die Platte ausstrahlt und absorbirt. Aus der Annahme, dass die Temperatur sich nicht andein kann, eigiebt sich dann der Satz. Das Emissionsvermogen ist aber hier nicht mehr, wie es bis dahm üblich gewesen war, als das Verhaltniss dei von einem beliebigen Korpei ausgestrahlten Warmemenge zu dei von einem schwarzen Korpei ausgestrahlten definirt, sondern als die von dem Korper ausgestrahlte, und dahei verwandelt sich der Aussprüch, dass das Emissionsvermogen gleich dem Absorptionsvermogen sei, in das Gesetz, dass das Emissionsvermogen proportional dem Absorptionsvermogen sei und der Proportionalitätsfactor für alle Korper derselbe, namlich das Emissionsvermogen des schwarzen Korpers

Schon im Januar 1860 ersetzt Kirchhoff den eisten Beweis durch einen andern²), wesentlich allgemeineren, bei welchem sich das Gesetz nicht nur auf jede Wellenlange, sondern auch auf jede Schwingungscomponente der Strahlen bezieht. Um die einzelnen Wellenlangen zu isoliren, nimmt er nicht mehr die Moglichkeit einer Substanz an, welche ausschliesslich eine Wellenlange emittie, sondern benutzt dazu die Farben dunner Blattchen. Derselbe Beweis abei mit etwas scharferer Hervorhebung der Annahmen und Definitionen, findet sich endlich in der Abhandlung. Untersuchungen über das Sonnenspectrum und die Spectren der chemischen Elemente. Da Kirchhoff ihn in dieser Redaction in seine gesammelten Abhandlungen aufgenommen hat, will ich auch dieser letzten Darstellung folgen, theilweise wortlich, theilweise in etwas gekurzter Form

12. § 1 Annahmen

"Die Warmestrahlen sind ihrer Natur nach den Lichtstrahlen gleich: diese bilden eine specielle Classe jener. Die nicht sichtbaren Warmestrahlen unterscheiden sich von den Lichtstrahlen nur durch den Werth der Schwingungsdauer oder Wellenlange

Alle Warmestrahlen gehorchen bei ihrer Fortpflanzung denselben Gesetzen, die für die Lichtstrahlen erkannt worden sind

¹⁾ G Kirchhoff, Uebei den Zusammenhang zwischen Emission und Absorption von Luft und Warme, Berl Bei 1859 p 783-787.

²⁾ G Kirchhoff, Uebei das Veihaltniss zwischen dem Emissionsveimogen und dem Absolptionsvermogen der Korpei für Warme und Licht Pogg Ann. 109 p 275—301 (1860)

³⁾ G Kirchhoff, Untersuchungen über das Sonnenspectrum und die Spectren der chemischen Elemente, Abh Berl Akad 1861 p 63-95, auch Berlin bei Dümmler, 1862, ferner in Ostwalds Klassiker der exacten Wissenschaften Nr 100, Leipzig bei Engelmann 1898, herausgegeben durch E Planck

Ein leuchtender Korper, der in einem leeren Raum sich befindet, sendet Lichtstrahlen aus, die unabhangig von den Korpern sind, auf welche sie fallen, entsprechend sind alle Warmestrahlen, welche ein Korper aussendet, unabhangig von den Korpern, die die Umgebung jenes bilden

Von den Warmestrahlen, die dem Korper von seiner Umgebung zugeschickt werden, wird ein Theil absorbirt, der andere in Richtungen, die durch Reflexion und Brechung geandert sind, wieder fortgesandt. Die von ihm gebrochenen und reflectirten Strahlen bestehen neben den von ihm ausgesendeten, ohne dass eine gegenseitige Storung stattfindet

Durch die Warmestrahlen, welche ein Korper aussendet, wird der Regel nach die Warmemenge, die er enthalt, einen Verlust erleiden, der der lebendigen Kraft jener Strahlen aquivalent ist, und durch die Warmestrahlen, die er absorbirt, einen Gewinn, der aquivalent ist der lebendigen Kraft dei absorbirten Strahlen. In gewissen Fallen kann aber eine Ausnahme von dieser Regel stattfinden, indem die Absorption und die Ausstrahlung andere Veranderungen des Korpers bewirkt, wie z B bei Korpern, die vom Lichte chemisch verandert werden, und Lichtsaugern, die durch die Ausstrahlung des Lichtes, welches sie aufgenommen haben, die Eigenschaft zu leuchten verlieren Solche Falle sollen ausgeschlossen werden durch die Annahme, dass der Korper die Eigenschaft besitzt, weder durch die Strahlen, die er aussendet oder absorbirt, noch durch andere Einflusse, denen er ausgesetzt ist, irgend eine Veranderung zu erleiden, wenn seine Temperatur durch Zufuhrung oder Entziehung von Waime constant erhalten wird Unter dieser Bedingung ist nach dem Satze von der Aequivalenz von Warme und Arbeit die Warmemenge, welche dem Koiper in einer gewissen Zeit zugeführt werden muss, um die Abkuhlung zu verhindern, die in Folge seiner Strahlung eintreten wurde, aquivalent der lebendigen Kraft der ausgesendeten Strahlen, und die Warmemenge, welche ihm entzogen werden muss, um die Erwarmung durch Absorption von Warmestrahlen aufzuheben, aquivalent der lebendigen Kraft der absorbirten Stiahlen.

Ein Körper, welcher dieser Bedingung genugt, sei in eine Hulle eingegeschlossen, die dieselbe Temperatur wie er hat, durch die keine Warmestiahlen hindurchgehen können, deren Temperatur constant erhalten wird, und die derselben Bedingung genugt. Der Korper sendet Warmestrahlen aus und wird getroffen von solchen, die theils von der Hulle ausgegangen, theils durch Reflexion von dieser zu ihm zuruckgeworfen sind, er absorbirt einen Theil dieser Seine Temperatur muss dabei dieselbe bleiben, ohne dass ihm Warme entzogen oder mitgetheilt wird, wie aus dem Principe folgt, aus dem der Carnotsche Satz sich ergiebt. Es muss deshalb die lebendige Kraft der Strahlen, die er in gewisser Zeit aussendet, gleich der lebendigen Kraft der Strahlen sein, die er in derselben Zeit absorbirt.

Der zu fuhrende Beweis, der auf diesen Schluss sich stutzt, erfordert die genaue Untersuchung der Strahlen, die zwischen dem Korper und der Hulle hin- und hergehen, diese Untersuchung wird wesentlich erleichtert, wenn man sich die Hulle, ganz oder zum grossten Theile, aus Korpern gebildet denkt, die bei unendlich kleiner Dicke alle Stiahlen, die auf sie fallen, vollstandig absorbu en

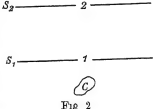
Ich will solche Korper vollkommen schwarze, oder kuizer schwarze nennen Ein schwarzer Korper, in diesem Sinne des Wortes, muss dasselbe Brechungsverhaltniss haben, wie das Mittel, in dem die Strahlung erfolgt, dann tritt an seiner Oberflache keine Reflexion ein, und alle auffallenden Strahlen konnen vollstandig absorbirt werden Dichter Joddampf in Beruhiung mit atmospharischer Luft, oder Pech in Beruhrung mit Glas konnen nahezu als schwarze Korper betrachtet werden, nicht aber Joddampf in Beruhrung mit Glas oder Pech in Beruhrung mit Luft Es soll hier zunachst die Strahlung im leeren Raume untersucht werden, die schwarzen Korpei, von welchen die Rede sein wird, mussen dahei ein Brechungsverhaltniss haben, welches nur unendlich wenig von 1 verschieden ist

Die Annahme, dass solche schwarze Koiper denkbar sind, bildet ein wesentliches Hulfsmittel bei dem Beweise, der hier geführt werden soll Ferner wild angenommen werden, dass vollkommen diathermane Korper denkbar sind, also solche, die von auffallenden Warmestrahlen — welcher Natur diese auch sein mogen - Nichts absorbnen, und endlich, dass ein vollkommener Spiegel denkbar ist, d h ein Korper, welcher alle Warmestrahlen vollstandig reflectift Ein vollkommener Spiegel, sowie jeder vollkommen diathermane Korper kann selbst keine Strahlen aussenden, denn thate er es, so wurde er (in eine Hulle von gleicher Temperatur eingeschlossen) diese Hulle mehr und mehr eiwarmen und sich selbst mehr und mehr abkuhlen

§ 2 Definitionen

Vor einem Korper C Fig 2, denke man sich zwei Schilme Si und S2 aufgestellt, in welchen die beiden Oeffnungen 1 und 2 sich befinden, deren Dimensionen unendlich klein gegen ihre Entfeinung sind, und von denen eine jede einen Mittelpunkt hat Durch die Oeffnungen tritt ein Bundel der Strahlen, die der Korper C aussendet Von diesem Strahlen-

bundel betrachte man den Theil, dessen Wellenlangen zwischen λ und $\lambda + d\lambda$ liegen, und zerlege denselben in zwei polarisirte Componenten, deren



Polarisationsebenen die auf einander rechtwinkligen, durch die Axe des Strahlenbundels gehenden Ebenen a und b sind Edl sei die Intensität der nach a polarisirten Componente oder, was dasselbe ist, der Zuwachs, den die lebendige Kraft des Aethers oberhalb des Schirmes S2 durch diese Componente in der Zeiteinheit erfahrt Die Grosse E heisse das Emissionsvermogen des Korpers C

Auf den Korper C falle umgekehrt durch die Oeffnungen 2 und 1 ein Strahlenbundel von der Wellenlange 1, das nach der Ebene a polanisirt ist,

von diesem absorbirt dei Korper einen Theil, wahlend er das Uebrige reflectirt oder durchlasst, das Verhaltniss der Intensitat der absorbirten Strahlen zu der der auffallenden sei A und heisse das Absolptionsvermogen des Korpers C.

Die Grossen E und A hangen von der Natur und dem Zustande des Korpers C ab, ausserdem auch von der Lage und Gestalt dei Oeffnungen 1 und 2, von der Wellenlange λ und der Richtung der Ebene a

§ 3 Bei diesen Festsetzungen gilt der Satz

Das Verhaltniss zwischen dem Emissionsvermogen und dem Absorptionsvermogen ist für alle Koiper bei derselben Temperatur dasselbe"

Wir wollen im Weiteren Kirchhoff nicht mehr wortlich folgen Ei liefert den Beweis seines Satzes schrittweise, indem er zuerst nur schwarze Korper betrachtet, für solche ist A=1, der Satz andert sich also dahm, dass für alle schwarzen Korper, für welche das Emissionsvermögen e genannt werde, e identisch ist Das wird zuerst für die Gesammtstrahlung, dann für die einzelnen Wellenlangen bewiesen

§ 4

Wir denken uns den schwarzen Korper C in einer geschlossenen schwarzen Hulle, von der S_1 mit der Oeffnung 1 einen Theil bilde S_2 sei mit der Hulle

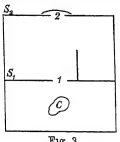


Fig 3

auch durch schwarze Wande verbunden, wie es Fig 3 andeutet Das ganze System hat die gleiche Temperatur und wird von aussen auf constanter Temperatur ei halten Die Oeffnung 2 sei durch eine schwarze Flache 2 verschlossen Nach § 1 muss dann die Intensität der Strahlen, die C aussendet, gleich sein der Summe der Intensitäten der Strahlen, die C von der Umgebung erhalt und absorbirt Nun denke man sich 2 ersetzt durch einen vollkommenen Hohlspiegel, der seinen Mittelpunkt in der Mitte

von 1 hat Dadurch kann das Temperaturgleichgewicht nicht gestort sein, der Korper C muss also auch jetzt noch so viel Strahlung empfangen, wie vorher Durch Entfernung der strahlenden Flache 2 sind aber die von 2 durch 1 zu C gelangenden Strahlen fortgefallen und ersetzt durch die vom Hohlspiegel reflecturten, das sind aber nach der Gestalt und Orientirung des Spiegels gerade die Strahlen, die C selbst durch 1 nach 2 sendete Folglich sind die Strahlen, die C durch 1 nach 2 sendet, an Intensität gleich den Strahlen, die 2 durch 1 nach C sendet, und da letztere von der Gestalt und Beschaffenheit des schwarzen Korpers C unabhangig sind, sind es auch erstere

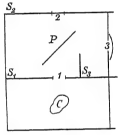
Damit ist der Beweis für die Gesammtstrahlung gegeben, abei aus der Gleichheit der ganzen Strahlung lasst sich nicht auf die der einzelnen Wellenlangen und Polarisationsrichtungen schliessen Kirchhoff sagt "Die nothige Erganzung des Beweises ware leicht gegeben, wenn eine Platte als möglich angenommen werden konnte, die die Eigenschaft besasse, Strahlen, deren

Wellenlangen zwischen λ und $\lambda+d\lambda$ liegen und deren Polarisationsebene parallel der Ebene a ist, ungeschwacht hindurchzulassen, Strahlen von anderer Wellenlange oder entgegengesetzter Polarisationsrichtung aber vollstandig zu reflectiren. Dachte man die in Fig 3 dargestellte Anordnung sich durch Anbringung einer solchen Platte vor der Oeffnung 1 modificirt, so gelangte man durch die in Bezug auf diese Figur angestellte Betrachtung unmittelbar zu dem zu beweisenden Satze. Die Annahme dass eine solche Platte moglich sei, ist aber durch nichts gerechtfertigt $^{(4)}$

Der Beweis, dass auch für die einzelnen Wellenlangen das Gesetz gilt, gelingt Kirchhoff durch Einführung einer vollkommen diathermanen Platte in den Strahlengang, die so dunn ist, dass sie die Farben dunner Blattchen zeigt. Von Strahlen, welche in derselben Richtung auffallen, wird je nach der Wellenlange und Polarisationsrichtung von einer solchen Platte verschieden viel durchgelassen und reflectrit. Indem Kirchhoff nur die Reflexion an der Platte benutzt, und sie unter den Polarisationswinkel gestellt denkt, so dass die Strahlen vollkommen in einer Ebene polarisit sind, gewinnt er den Vortheil, dass nur die in der Reflexionsebene polarisiten Strahlen zu berucksichtigen sind

§ 5

Es sei also, wie es Fig 4 andeutet, eine solche Platte Punter dem Polarisationswinkel gegen die Strahlen, welche von C duich 1 nach 2 gehen, eingeschaltet Das Spiegelbild, welches P von 2 entwirft, falle an die Stelle 3 der Wand, und hier sei eine Oeffnung 3 von der Grosse und Gestalt des Spiegelbildes Es sei noch ein schwarzer Schirm S; angebracht, der directe Strahlen von 3 nach 1 abblendet



F12 4

2 sei duich eine schwarze Flache geschlossen 3 denken wir uns eist auch durch eine schwarze Flache, dann duich einen vollkommenen Hohlspiegel geschlossen, der seinen Mittelpunkt an dem Orte des Spiegelbildes hat, das die Platte P von dem Mittelpunkt der Oeffnung 1 entwirft. In beiden Fallen besteht das Temperaturgleichgewicht. Im ersten Falle strahlt 3 eine Warmemenge Q durch Reflexion an P durch 1 zu C, sie wird im zweiten Falle ersetzt duich die Strahlen, die von dem Spiegel nach C gelangen, und diese setzen sich aus zwei Theilen zusammen 1 von C geht die Strahlung

aus, von der ein Theil an P nach dem Spiegel reflectift wird. Sei für gegebene Wellenlange und Plattendicke der Reflexionscoefficient 1, so wird nach

¹⁾ W Wien zeigt, dass eine solche Platte unmöglich ist, man wurde mit ihr Resultate erzielen können, die gegen den zweiten Hauptsatz verstossen Siehe Wiedem Ann 52 p 163 (1894)

dem Spiegel $\int_0^\infty d\lambda r$ gelangen, von ihm zu P zuruckgesandt, dort wieder der

Bruchtheil r reflectirt, so dass durch 1 zu C die Menge $\int_0^\infty d\lambda r^2$ gelangt

2 Von der schwarzen Wand zwischen S, und S, gelangen Strahlen durch P nach dem Spiegel und werden dort vollkommen reflectirt, davon wird ein Theil an P wieder reflectirt und gelangt durch 1 nach C Dieser Theil heisse R,

so 1st
$$\int_{0}^{\infty} e^{d\lambda r^{2}} + R = Q$$

Denkt man sich C durch einen anderen schwarzen Korpei C' von derselben Temperatur ersetzt, und nennt sein Emissionsvermogen e', so gilt ebenso

die Gleichung
$$\int_{0}^{\infty} e' d \lambda r^{2} + R = Q$$
, also auch $\int_{0}^{\infty} d \lambda (e - e') r^{2} = 0$

Nimmt man an, das Brechungsverhaltniss von P sei nur unendlich wenig von 1 verschieden, so ergiebt sich aus der Theorie dei Farben dunner Blattchen

$$r = \varrho \sin^2 \frac{p}{2}$$

wo ϱ von der Dicke der Platte unabhangig, p
 der Dicke proportional, von der Wellenlange unabhangig ist '). Also ist

$$\int_{0}^{\infty} d\lambda (e - e') \varrho^{2} \sin^{4} \frac{p}{\lambda} = 0$$

Diese Gleichung gilt für jede Dicke der Platte, also für jeden Werth von p Danach lasst sich zeigen, dass e = e' ist für jeden Werth von λ

Dazu setzen wir
$$\sin^4 \frac{p}{\lambda} = \frac{1}{8} \left(\cos 4 \frac{p}{\lambda} - 4 \cos 2 \frac{p}{\lambda} + 3 \right)$$
, also
$$\frac{1}{8} \int_0^\infty d\lambda \, (e - e') \, \varrho^2 \left[\cos 4 \frac{p}{\lambda} - 4 \cos 2 \frac{p}{\lambda} + 3 \right] = 0$$

$$J_{r} = \frac{4 r^{2} \sin^{2} \frac{\eta}{2}}{(1-r^{2})^{2} + 4 r^{2} \sin^{2} \frac{\eta}{2}}$$

Da nun der Brechungsexponent von 1 wenig verschieden sein soll, wird r verschwindend klein, also der Nenner = 1, und nach der dort (6) genannten Gleichung $\frac{\eta}{2} = \frac{D\cos\varphi}{\lambda} 2\pi$, wobei D die Dicke der Platte, φ den Einfallswinkel bedeutet. Setzt man also $4r^2 = \varrho$, $D\cos\varphi 2\pi = p$, so folgt obiger Ausdruck (Siehe M Planck, Ostwalds Klassiker der exacten Wissenschaften, Nr 100 Leipzig bei Engelmann 1898, p 39)

¹⁾ In Kirchhoff, Voilesungen über mathematische Optik, Leipzig 1891 p 158 wird für den Bruchtheil des Lichtes, der an einer solchen Platte reflectirt wird, abgeleitet

Wir differenzhen die Gleichung zwei mal nach p, was erlaubt ist, da sie tur jeden Werth von p gelten soll, und eihalten

$$\int_{0}^{\infty} (e - e') d\lambda \frac{\varrho^{2}}{\lambda^{2}} \left(\cos 4 \frac{p}{\lambda} - \cos 2 \frac{p}{\lambda} \right) = 0$$

Setzen wn nun $\frac{2}{\lambda} = \alpha$, also $\frac{-2d\lambda}{\lambda^2} = d\alpha$, und $(e - e') \varrho^2 = f(\alpha)$,

so folgt
$$\int_{0}^{\alpha} d\alpha f(\alpha) (\cos 2 p\alpha - \cos p\alpha) = 0 = \int_{0}^{\infty} f(\alpha) d\alpha \cos 2 p\alpha - \int_{0}^{\infty} f(\alpha) d\alpha \cos p\alpha$$

Nun 1st. $\int_{0}^{\alpha} f(\alpha) d\alpha \cos 2p\alpha = \frac{1}{2} \int_{0}^{\alpha} f\left(\frac{\alpha}{2}\right) d\alpha \cos p\alpha$, also unser Ausdruck

$$\int_{0}^{\alpha} d\alpha \left[f\left(\frac{\alpha}{2}\right) - 2 f(\alpha) \right] \cos p \alpha = 0$$

Diese Gleichung multipliciren wir mit d $p\cos xp$, wo x eine willkurliche Grosse bedeutet, und integriren von p=o bis $p=\infty$, wir erhalten

$$\int_{0}^{\alpha} d p \cos p \, x \int_{0}^{\alpha} d \alpha \, \left[f \left(\frac{\alpha}{2} \right) - 2 f(\alpha) \right] \cos p \, \alpha = 0$$

Nach dem Fourierschen Satze ist

$$\int_{0}^{\alpha} dp \cos p \times \int_{0}^{\alpha} d\alpha \varphi(\alpha) \cos p \alpha = \frac{\pi}{2} \varphi(x),$$

also unser Ausdruck

$$\int_{0}^{\alpha} dp \cos p \times \int_{0}^{\alpha} d\alpha \left[f\left(\frac{\alpha}{2}\right) - 2f(\alpha) \right] \cos p \alpha = \frac{\pi}{2} \left[f\left(\frac{\alpha}{2}\right) - 2f(\alpha) \right] = 0,$$
also $f\left(\frac{\alpha}{2}\right) = 2f(\alpha)$

Diese Gleichung ist erfullt, wenn $f(\alpha)$ fur jeden Werth von α Null ist Ist $f(\alpha)$ nicht immer gleich 0, so sagt die Gleichung aus, dass fur jede Halbnung des Argumentes die Funktion doppelt so gross wird, d h dass $f(\alpha) = \infty$ wird fur $\alpha = 0$. Das ist aber bei uns ausgeschlossen Es ist $\alpha = \frac{2}{\lambda}$, also $\alpha = 0$ fur $\lambda = \infty$, fur sehr grosse λ sollte also $f(\alpha) = (e - e') \varrho^2 = \infty$ werden Da ϱ als eine dem Reflexionscoefficient proportionale Grosse nie ∞ werden kann, und auch (e - e') fur lange Wellen nicht ∞ werden kann, so wird $f(\alpha)$ nicht ∞ fur $\alpha = 0$ Also muss sein

$$f(\alpha) = (e - e') \varrho' = 0, e = e',$$

d h fur jede Wellenlange und jede Schwingungsebene ist die Emission aller schwarzen Korpei identisch,

In § 6 wild gezeigt, dass das von schwarzen Korpern ausgesandte Licht unpolarisirt sein muss. Ware es namlich linear polarisirt, so wurde bei Drehung des Kolpers ein anderer Bruchtheil an der im vorigen Paragraphen

20 Kapitel I

angenommenen Platte reflectirt werden, und das Temperaturgleichgewicht waie gestört, was unmöglich ist

Die folgenden Paragraphen 7 bis 9 sagen Folgendes. Die Grosse e hangt ausser von Temperatur und Wellenlange auch von der Gestalt und relativen Lage der Oeffnungen 1 und 2 ab. Sind w, und w, Projectionen der Oeffnungen auf Ebenen die senkrecht auf der Axe des betrachteten Strahlenbundels stehen, so ist

$$e = J \frac{W_1 W_2}{s^2},$$

wo s die Entfernung der Oeffnungen bedeutet, J nur Function von Wellenlange und Temperatur ist — Da die Gestalt des Korpers C ganz willkurlich ist, so kann man ihn ersetzen durch eine die Oeffnung 1 gerade fullende Flache 1 Dann kann S, fortgedacht werden, ebenso S, wenn man als Strahlenbundel, auf welches sich e bezieht, dasjenige definirt, welches von dei Flache 1 auf die Flache 2 fallt, welche die Oeffnung 2 gerade ausfullt — Der Werth von e bleibt ungeandert, wenn man die Oeffnungen 1 und 2 vertauscht denkt

§ 10 Zwischen den schwarzen Flachen 1 und 2 sollen Korper liegen, welche die Strahlen, die jene einander zusenden, ieflectiren oder brechen, aber nicht absorbiren. Man betrachte von einem Bundel, welches von 1 nach 2 geht, den Theil, dessen Wellenlangen zwischen λ und $\lambda+d\lambda$ liegen, und zeilege ihn in zwei Componenten mit den zu einander senkrechten Polarisationsebenen a, und b, Was von der ersten Componente in 2 ankommt, zerlege man in zwei Componenten, deren Polarisationsebenen die auf einander senkrechten, sonst beliebigen Ebenen a, und b, sind. Die Intensität der nach a, polarisirten Componente heisse Kd λ Gehen umgekehrt Strahlen von 2 nach 1 auf demselben Wege, so zerlegt man ebenso den Theil, dessen Wellenlangen zwischen λ und $\lambda+d\lambda$ liegen, nach den Ebenen a, und b, was von der ersten Halfte in 1 ankommt, zerlege man in die Componenten nach a, und b, und nenne die Intensität der ersten Componente K'd λ Dann lässt sich zeigen, dass K=K'

Der etwas umstandliche Beweis wird gefuhrt, indem K berechnet wird, der Ausdruck ist symmetrisch in Bezug auf die Flachen 1 und 2, stellt also auch den Werth von K' dar, somit ist K = K'

Mit Hulfe eines Satzes von Helmholtz kann die Gultigkeit obigen Satzes auch auf Falle ausgedehnt werden, wo mit den Brechungen und Reflexionen Absorption verbunden ist Ausgeschlossen sind nur die Falle, wo durch magnetische Krafte die Polarisationsebene in den brechenden und an den reflectirenden Korpern gedreht wird

Im § 11 wird dieser Satz noch mehr erweitert. Das Bundel mit dei Wellenlänge zwischen λ und $\lambda+d\lambda$, das von 1 nach 2 geht, zerlege man bei 2 nach den Polarisationsebenen a_2 und b_2 und nenne die Intensitat der ersten Componente Hd λ Von dem entsprechenden Bundel, welches von 2 nach 1 geht, bilde man ebenfalls die Componenten nach a_2 und b_2 , und nenne

den Theil, der von der ersten Componente in 1 ankommt, H'd \(Dann ist H = H'

Dei Inhalt der Paragraphen 8 bis 11 zusammen sagt also aus, dass die gegenseitige Zustrahlung zweier schwaizer Flachenelemente 1 und 2 von gleicher Temperatur identisch ist für jede Wellenlange und jede Polarisationsebene, und zwar sowohl fur die Strahlen, die direct von 1 nach 2 oder umgekehrt gehen, als auch fur die, welche durch Biechung oder Reflexion an beliebigen Korpern von 1 nach 2 gelangen oder umgekehrt

"§ 12 Es habe Fig 3 dieselbe Bedeutung, die in § 4 angegeben ist, nur sei der Korper C kein schwarzer, sondern ein beliebiger Die Oeffnung 2 sei durch die Flache 2 verschlossen Diese Flache sendet durch die Oeffnung 1 auf den Korper C ein Strahlenbundel, das von diesem zum Theil absorbirt, zum Theil durch Brechungen und Reflexionen nach verschiedenen Richtungen zerstreut wird Von diesem Strahlenbundel betrachte man zwischen 2 und 1 den Theil, dessen Wellenlangen zwischen λ und $\lambda + d\lambda$ liegen, und zerlege denselben in zwei Componenten, die nach der Ebene a und der auf diesei senkrechten Ebene polarisirt sind Was von der ersten Componente der Absorption durch den Korper C entgeht, also die schwarze Hulle trifft, in die der Korper C eingeschlossen ist, sei M'd l. Von den Strahlen, welche die Theile dieser Hülle dem Korper C zusenden, werden gewisse durch die Oeffnung 1 auf die Flache 2 fallen, durch die Vermittlung des Korpers C wird so ein Strahlenbundel erzeugt, welches durch die Oeffnung 1 nach der Flache 2 geht Von diesem betrachte man den Theil, dessen Wellenlangen zwischen λ und $\lambda + d\lambda$ liegen, und zerlege denselben in zwei Componenten, die nach a und der auf a senkrechten Ebene polarisirt sind Die Intensität der eisten Componente sei M d l. Dann ist

M = M'

Die Richtigkeit dieses Satzes ergiebt sich aus dem Satze des vorigen Paragraphen, wenn man diesen auf alle Strahlenbundel anwendet, welche die Flache 2 und je ein Element der schwarzen Hulle, die den Korpei C umgiebt, durch Vermittlung des Korpers C mit einander austauschen, und dann die Summe der Gleichungen bildet, die man so erhalt "

In § 13 wird nach diesen Vorbereitungen der Beweis des allgemeinen Satzes gegeben. Wir denken uns im schwarzen Kasten Fig 3 einen beliebigen Korpei C, dessen Emissions- und Absorptionsvermogen wir wie früher E und A nennen, das ganze System befinde sich auf gleicher Temperatur

Wie vorher strahlt die Flache 2 nach 1 und C aus sed à sorbirt C $\int_{0}^{\infty} e d\lambda A$, wahrend dei Rest $\int_{0}^{\infty} e d\lambda (1 - A)$ reflectirt, oder durchgelassen und von den Wanden des Kastens absorbirt wird Dieser letztere Theil ist im vorigen § $\tilde{\int} M' d\lambda$ genannt Dafur kommen von 1 nach 2 folgende Wärmemengen 1 der Korper C emittirt $\int_{0}^{\infty} E \, d\lambda$ 2. Die Warmemengen, welche die Wande nach C senden, werden von ihm nicht vollstandig absorbirt, sondern ein Theil reflectirt oder duichgelassen, der Bruchtheil davon, der durch 1 nach 2 gelangt, heisse $\int_{0}^{\infty} M \, d\lambda$ Da nach dem vorigen Paiagraphen die Warmemenge, die 2 durch Vermittelung des Korpers C an die Wande des Kastens gelangen lasst, gleich der Warmemenge ist, die es durch Vermittelung desselben Korpers von den Wanden erhalt, so ist

$$\int_{0}^{\infty} e d \lambda (1 - A) = \int_{0}^{\infty} M d \lambda$$

Um den Beweis für die einzelnen Wellenlangen zu führen, schieben wit wieder die diathermane Platte P ein, Fig 4 Die Oeffnung 3 denken wir uns erst durch eine schwarze Flache 3, dann durch einen wie früher orientirten vollkommenen Hohlspiegel ersetzt. Im ersten Falle geht von 3 die Menge $\int_0^\infty d\lambda$ aus, davon wird an P der Bruchtheil r durch 1 nach C reflectiit, wovon C den Bruchtheil A absorbirt. Also C erhalt von 3

$$\int_0^\infty d\lambda r A$$

Setzen wir an Stelle von 3 den Hohlspiegel, so fallt diese Energiemenge fort, sonst bleibt alles unverändert. Es muss also diese Energie durch andere Strahlen ersetzt werden, da C seine Temperatur nicht andern kann. Diese Strahlen setzen sich aus 3 Theilen zusammen. 1) von C geht aus $\int_{0}^{\infty} E d\lambda$, davon wird dei Bruchtheil r an P reflectirt, gelangt zum Hohlspiegel, wird ohne Verlust nach P zuruckgesandt. P reflectirt den Bruchtheil r nach C hin, welches den Bruchtheil A absorbirt, also C empfangt so

$$\int_{0}^{\kappa} E d\lambda r^{2}A$$

2 Von der Menge $\int_0^\infty M d\lambda = \int_0^\infty e d\lambda (1-A)$, welche vor Einschieben der Platte P von den Wanden durch Vermittelung des Korpers C nach 2 gelangte, wird nun der Bruchtheil 1 nach dem Spiegel geworfen 1), und gelangt nach einer zweiten Reflexion an P zum Korper, der davon den Bruchtheil A absorbirt, also

¹⁾ Das ist insofern nicht ganz genau, als durch Einsetzen des Spiegels statt der Flache die strahlende Flache verkleinert ist Kirchhoff zeigt ausführlich, dass der Unterschied unendlich klein ist

3 Von der dem Spiegel gegenüberliegenden Wand geht die Strahlung led λ aus nach 3 hin Davon wild der Bruchtheil r an P nach oben reflec-Der Bruchtheil 1-r geht durch P und gelangt zum Spiegel und wird Davon reflectirt P den Bruchtheil 1 nach C, welches davon zuruckgeworfen A absorbirt, also $\int ed \lambda (1-1) rA$

Da die Summe dieser 3 Grossen, die durch Einsetzen des Spiegels von C mehr absorbirt werden, gleich dei Warmemenge sein muss, die eben dadurch fortfallt, haben wir

$$\int_{0}^{\infty} E d \lambda 1^{2} A + \int_{0}^{\infty} e d \lambda (1 - A) 1^{2} A + \int_{0}^{\infty} e d \lambda (1 - 1) r A = \int_{0}^{\infty} e d \lambda r A$$

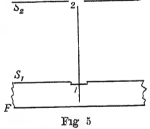
$$\int_{0}^{\infty} d \lambda (E - e A) 1^{2} A = O$$

oder Genau ebenso wie im Fall der absolut schwarzen Korper lasst sich hiei

folgern, dass E - eA = 0, also E = e A, $\frac{E}{\Delta} = e = J \frac{W_1 W_2}{g^2}$

13. Dei § 14 dei Kiichhoffschen Abhandlung bringt eine Verall-Bishei ist namlich angenommen, dass die Strahlung gemeinerung des Satzes ım leeren Raum vor sich gehe, es wild untersucht, wie die Function J sich andert, wenn der Raum mit einem diathermanen Medium vom Brechungsexponenten n angefullt ist. Sie heisse dann J'

Man denke sich (Fig 5) eine von zwei parallelen Ebenen begrenzte Schicht des diathermanen Mediums, welches auf der einen Seite mit der schwarzen Flache F in Beruhrung steht und die Dicke 1 hat Emissions- und Absorptionsvermogen dieses Mediums heisse E und A Die Oeffnungen 1 und 2, welche die F die Gestalt des Strahlenbundels bedingen, sollen sich



ın Schilmen S, und S, befinden, die einander parallel und senkrecht zur Verbindungslinie von 1 und 2 sind S, bedecke die noch freie Flache des Mediums

Von einem Strahlenbundel von bestimmter Wellenlange und Polarisationsrichtung, welches von der Oeffnung 2 nach Oeffnung 1 gelangt, wird in der letzteren ein Bruchtheil, der mit ϱ bezeichnet werde, reflectirt, das Uebrige gelangt zur Flache F und wird hier vollstandig absorbirt, es ist daher

$$A = 1 - \varrho$$

Um E zu finden 1), bezeichne man durch x, y, durch x, y, und durch x, y, 1) Es sind für das Folgende die Bemeikungen von M Planck in der schon erwähnten Ausgabe der Kirchhoffschen Abhandlung benutzt

24 Kapitel I

die Coordmaten eines Punktes der Flache F, der Oeffnung 1 und der Oeffnung 2, gerechnet von demjenigen Punkte, der in der Axe des Strahlenbundels sich befindet Liegen diese diei Punkte in einem Strahle, so muss die reducitte Lange des Strahles zwischen 1 und 2 nach dem Fermatischen Satze ein Minimum in Bezug auf x, und y, sein Wenn also s wieder die Entfernung der beiden Oeffnungen bedeutet, muss

$$n\left(1+\frac{(x_{1}-x)^{2}}{2}+\frac{(y_{1}-y_{1}^{2})}{2}\right)+\left(s+\frac{(x_{2}-x_{1})^{2}}{2\,s}+\frac{(y_{2}-y_{1})^{2}}{2\,s}\right)$$

ein Minimum in Bezug auf x_i und y_i sein, d h die Differentialquotienten dieses Ausdrucks nach x_i und y_i mussen 0 sein, oder

$$x = x_1 - \frac{x_2 - x_1}{n s}, y = y_1 - \frac{y_2 - y_1}{n s}$$

Sind w_1 und w_2 die Flachen der beiden Oeffnungen, so ist die Intensität der Strahlen (von der Polarisationsebene a und Wellenlangen, die zwischen λ und d λ liegen), welche von F auf die Oeffnung 1 fallend Theile nach der Oeffnung 2 hinsenden

$$J'\,d\lambda \iiint\!\!\!\int\!\!\!\!\int\!\!\!\!\!\int\!\!\!\!\!\int\!\!\!\!\!\int\!\!\!\!\!\!dx\,dy\,dx_i\,dy_i$$

Hier ist die Integration nach x und y, bei constantem x_1 und y_1 über alle Werthe diesei Variablen zu erstiecken, welche obigen Bedingungen genugen, wenn darin x_2 und y_2 gemass den Dimensionen der Oeffnung 2 varinen Führt man nun y_2 und x_2 statt x und y als Integrationsvariable ein, so ergiebt sich

und da $\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}x_2} = -\frac{1}{\mathrm{ns}}, \frac{\mathrm{d}y}{\mathrm{d}y_2} - \frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y_2} \frac{\mathrm{d}y}{\mathrm{d}x_2} \right) \mathrm{d}x_2 \mathrm{d}y_2 \mathrm{d}x_1 \mathrm{d}y_1$ und da $\frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}x_2} = -\frac{1}{\mathrm{ns}}, \frac{\mathrm{d}y}{\mathrm{d}y_2} = -\frac{1}{\mathrm{ns}}, \frac{\mathrm{d}x}{\mathrm{d}y_2} = 0, \quad \frac{\mathrm{d}y'}{\mathrm{d}x_2} = 0,$ so wird dies $J'\mathrm{d}\lambda \frac{W_1 W_2}{n^2 s^2}$

Von diesen Strahlen geht der Bruchtheil 1— ϱ durch die Oeffnung 1 und gelangt zur Oeffnung 2 Es ist also

$$J = (1 - \varrho) \frac{J' w_2 w_2}{n_2 s_2}$$

Setzt man diese Werthe von A und E in die Gleichung

$$\frac{E}{A} = J \frac{W_1 W_2}{S_2}$$

em, so ergrebt sich

$$J' = n^2 J$$

Die Strahlungsintensitaten J_1 und J_2 eines schwarzen Korpers in zwei diathermanen Medien mit den Brechungsexponenten n_1 und n_2 verhalten sich also, wie die Quadrate der Brechungsexponenten

$$\frac{J_1}{J_2} = \frac{n_1^2}{n_2^2}$$

Dieser Satz ist nicht identisch mit dem von Stewart abgeleiteten Letzterer bezieht sich auf die innere Strahlung verschiedener Korper, oder, wie wir auch sagen konnen, auf die Strahlung verschiedener Korper in dasselbe Medium, und enthalt somit den Brechungsexponent des strahlenden Mediums. Der Kilichhoffsche Satz gilt für die Strahlung desselben Kolpers in verschiedenen Medien, und enthalt deren Brechungsexponent. Wir kommen darauf zurück (§ 20 und 21)

14. Kirchhoff zieht noch einige wichtige Schlusse aus seinem Gesetz Im § 15 sagt er, dass, wenn man einen Platindrath erhitze, ei anfangs nui ultrarothe Strahlen aussende, dann rothe, gelbe u s w. "Steigt die Tempenatur hoher und hoher so kommen Strahlen von klemerer und grosserer Wellenlange hinzu, in der Ait, dass bei jeder Temperatur Strahlen von einer entsprechenden Wellenlange neu hinzukommen, wahrend die Intensitat dei Strahlen grosserer Wellenlange wachst Wendet man den bewiesenen Satz auf diesen Fall an, so sieht man, dass die Function J, fur eine Wellenlange. gleich Null ist für alle Temperaturen unterhalb einer gewissen, der Wellenlange entsprechenden Temperatur und fur hohere Temperaturen mit diesen Hieraus folgt, wenn man nun denselben Satz auf andere Korper anwendet, dass alle Korper, wenn ihre Temperatur allmahlich erhoht wird, bei derselben Temperatur Strahlen von derselben Wellenlange auszusenden beginnen, also bei derselben Temperatur 10th zu gluhen, bei einer hoheren, allen gemeinsamen Temperatur gelbe Strahlen u s w auszugeben anfangen Intensitat der Strahlen von gewisser Wellenlange, welche verschiedene Korper bei deiselben Temperatur ausschicken, kann aber eine sehr verschiedene sein. sie ist proportional mit dem Absorptionsvermogen dei Korper für Strahlen dei in Rede stehenden Wellenlange Bei derselben Temperatur gluht deshalb Metall lebhafter als Glas, und dieses mehr als ein Gas Ein Korper, der bei den hochsten Temperaturen ganz durchsichtig bliebe, wurde memals gluhen "

Letzteres wird durch einen Versuch mit einer Perle von phosphorsaurem Natron erhartet, und dann auf das Drapersche Gesetz hingewiesen

Im folgenden § 16 wird gefolgert, "dass ein Korper, der von Strahlen einer Polarisationsrichtung mehr absorbirt, als von denen einer andern, in demselben Verhaltniss Strahlen von der ersten Polarisationsrichtung mehr aussendet, als von denen der zweiten Es muss hiernach, wie es bekanntlich geschieht, ein glühender undurchsichtiger Korper, der eine glatte Oberfläche hat, in Richtungen, die schief zu dieser Oberfläche sind, Licht aussenden, das theilweise polarisirt ist, und zwar senkrecht zu der Ebene, die durch den Strahl und die Normale der Oberfläche geht, denn von einfallenden Strahlen, die senkrecht zur Einfallsebene polarisirt sind, reflectuit der Korper weniger, absolbirt also mehr, als von Strahlen, deren Polarisationsebene die Einfallsebene ist Man kann nach jenem Satze den Polarisationszustand der ausgesendeten Strahlen leicht angeben, wenn man das Gesetz der Reflexion auffallender Strahlen kennt"

Dann beschreibt Kirchhoff einen schönen Versuch über die polarisirte Emission einei Turmalinplatte, den wir an anderer Stelle besprechen wollen 15. Endlich folgt im letzten § 17 eine practisch besonders wichtige Folgerung "Wenn ein Raum von Korpern gleicher Temperatur umschlossen ist, und durch diese Korper keine Strahlen hindurch dringen konnen, so ist ein jedes Strahlenbundel im Innern des Raumes seiner Qualität und Intensität nach grade so beschäffen, als ob es von einem vollkommen schwarzen Korper derselben Temperatur herkame, ist also unabhangig von der Beschäffenheit und Gestalt der Korper und nur durch die Temperatur bedingt. Die Richtigkeit dieser Behauptung sieht man ein, wenn man erwagt, dass ein Strahlenbundel, welches dieselbe Gestalt und die entgegengesetzte Richtung als das gewählte hat, bei den unendlich vielen Reflexionen, die es nach einander an den gedachten Korpern erleidet, vollstandig absorbirt wird. In dem Innern eines undurchsichtigen, gluhenden Hohlkorpers von gewisser Temperatur findet hiernach auch immer dieselbe Helligkeit statt, welches auch im Uebrigen die Beschäffenheit desselben sein moge,

Es sei hier noch eine Bemerkung von Kirchhoff angefugt, welche sich nur in seiner Publication aus dem Jahre 1860) findet Dort sagt ei "Die mit J bezeichnete Grosse ist eine Function dei Wellenlange und der Temperatur Es ist eine Aufgabe von hoher Wichtigkeit, diese Function zu finden Der experimentellen Bestimmung derselben stehen grosse Schwierigkeiten im Wege, tiotzdem scheint die Hoffnung begrundet, sie durch Versuche ermitteln zu konnen. da sie unzweiselhaft von einfacher Form ist, wie alle Functionen es sind, die nicht von den Eigenschaften einzelner Korper abhängen, und die man bishei kennen gelernt hat Erst wenn diese Aufgabe gelost ist, wird die ganze Fruchtbarkeit des bewiesenen Satzes sich zeigen konnen, aber auch jetzt schon lassen sich wichtige Schlusse aus demselben ziehen"

16. Gegen den Beweis von Kirchhoff sind Einwande nur von de la Provostaye²) erhoben worden. Er meint, das Gesetz gelte nicht, sobald diffuse Reflexion vorkomme. Ich sehe nicht ein, an welcher Stelle des Beweises die Art der Reflexion in Betracht kommen kann, über die Reflexion an dem beliebigen Korper C werden keinerlei Annahmen gemacht. Auch Kirchhoff berücksichtigt in seiner Erwiderung³) diesen Einwand nicht Ferner will Provostaye die Annahme von vollstandig diathermanen und von vollkommen reflectirenden Korpern nicht gelten lassen und spricht von "hypotheses gratuites". Ueber diese Annahmen und die des vollkommen schwarzen Korpers kann man nach meiner Ansicht in der That etwas zweifelhaft sein. Die Annahme des vollkommen schwarzen Korpers stammt nicht von Kirchhoff, sondern ist sehr viel alter, wir sahen, dass z. B. auch Stewart ihn benutzt. Kirchhoff hat ihn nur etwas scharfer pracisirt, indem

¹⁾ Siehe Pogg Ann 109 p 292 (1860)

²⁾ F de la Provostaye, Considération theorique sur la chaleur rayonnante Ann chim et phys (3) 67 p 5—51 (1863) und Egalite des pouvoirs emissifs et absorbants Ann chim et phys (3) 69 p 206—213 (1863)

³⁾ G Kirchhoff, Zur Geschichte der Spectralanalyse und der Analyse der Sonnenatmosphare Pogg Ann 118 p 94—111 (1863)

ei bemerkt, sein Brechungsexponent musse gleich dem des angienzenden Mediums sein Aber hier tritt die Schwierigkeit auf, dass der Korper auch noch dispersionsfrei sein misste, wenn er z B an das Vacuum grenzt, sonst kann er nur fui eine einzige Wellenlange schwarz sein, d h kein Licht reflectiren Planck!) weist daiauf hin, dass man zweckmassig schwarze Oberflachen, welche nichts reflectiren, unterscheide von schwarzen Korpein, bei welchen noch die Bedingung hinzutritt, dass sie alles absorbiren, dazu ist neben der schwarzen Oberflache noch eine bestimmte Dicke fui jede Wellenlange nothig, die von dem Absorptionsvermogen abhangt. Man sieht aus diesen und ahnlichen Betrachtungen, dass ein schwarzer Korper im strengen Sinne nicht existieren kann dass aber unter gegebenen Bedingungen jeder Korper die Rolle eines solchen angenahert spielen kann

Grossere Schwierigkeiten bietet aber der vollkommen diathermane Korper dai, dessen Brechungsexponent noch dazu von 1 sehr wenig verschieden sein soll Den Grenzfall eines solchen Korpers wurde das Vacuum bilden, aber das ware hier nicht brauchbar, da der Korper gegen das Vacuum reflectiren soll, em verdunntes Gas wurde also etwa passen, wenn es vollkommen diatherman ware Ein solcher Korpei wurde gai nichts emittiren, wir konnten ihn also beliebig hoch erhitzt in eine schwarze Hulle von anderer Temperatur bringen, ohne dass er eine Erwarmung hervorbringt Alles dies sind Eigenschaften, welche es nicht so unzweifelhaft erscheinen lassen, ob man berechtigt sei. solche Korper anzunehmen, den vollkommenen Spiegel hat ubrigens schon Fourier2) eingeführt. Ich will damit naturlich nicht sagen, dass ich die Richtigkeit des Kirchhoffschen Gesetzes irgend bezweiße, abei ich wunschte den Beweis durch einen andern eisetzt zu sehen, der nicht solche logische Schwierigkeiten daibietet Drudes) andeit den Beweis etwas, indem er ein Prisma benutzen will, das vollkommen durchsichtig sei, um die verschiedenen Wellenlangen zu trennen Ein solches ist abei noch weniger möglich, als die Kirchhoffsche diathermane Platte, da vollkommene Durchsichtigkeit und dispergiernde Eigenschaften sich ausschliessen

Dagegen hat Pringsheim einen Beweis gegeben, der von allen diesen Bedenken frei ist, und der mir auch sonst keine Einwendungen zu gestatten scheint Siehe § 25

17. Es ist noch ein Versuch von de la Provostaye 1), das Gesetz zu beweisen, zu erwähnen, welcher aber als verfehlt zu bezeichnen ist Pro-

¹⁾ M Planck, Uebei uieveisible Stiahlungsvorgange Drudes Ann 1 p 69—122 (1900) Siehe p 119 Vergl auch einige Bemerkungen von O Postma in Jets over uitstraling en opslorping, Proefschrift Amsteidam 1895, Groningen bei J B Wolters, und von W. Wien, Wiedem Ann 52 p 133 (1894)

²⁾ J B J Fourier, Des lois mathematiques de l'equilibre de la chaleur rayonnante Mém de l'acad roy d sc 5 p 153-246 (1826), siehe p. 202

³⁾ P Drude, Lehrbuch der Optik, p 457, Leipzig bei Hirzel 1900.

⁴⁾ F. de la Provostaye, Consideration théorique sur la chaleur rayonnante Ann chim et phys (3) 67 p 5-51 (1863)

vostaye hatte seit dem Jahre 1844 gemeinsam mit Desains eine grosse Anzahl vortrefflicher und interessanter Beobachtungen über die Warmestrahlung veroffentlicht, auf welche er sich stutzt, und es ist daher vielleicht nicht überflussig, deren Inhalt ganz kurz anzugeben Sie beginnen mit einer Prufung!) des Strahlungsgesetzes von Dulong und Petit, welches sich als unnichtig erweist Dann gehen sie zu Messungen mit der Theimosaule über und prüfen zuerst²) das Emissionsvermogen von Silber, wobei das Emissionsvermogen durchweg in dem alten Sinne als Verhaltnisszahl gegen Russ genommen wird. Sie finden weiter3), dass das Lambertsche Gesetz nicht für alle Korper gultig sein konne da von der auffallenden Strahlung ein Theil absorbirt, der Rest regelmassig oder diffus reflectirt werde, so musse sich die absorbirte Menge mit dem Einfallswinkel andern, wenn die reflectirte Menge sich andert, und dahei musse sich auch die emittirte Menge mit dem Emissionswinkel Versuche beweisen, dass bei Russ, wo immer alles absorbirt wird, das Lambertsche Gesetz gilt, abei z B bei Glas nicht — In einigen weiteren Arbeiten 4) wird dann das Emissions- und Reflexionsvermogen der Metalle untersucht, dann 5) diffuse Reflexion in Angliff genommen. — Ferner 6) finden sie, dass Metalle Strahlen von verschiedenen Warmequellen verschieden stark reflectuen, d h dass das Reflexionsvermogen von der Wellenlange abhangt, dass somit bei der Reflexion die Zusammensetzung eines Strahlenbundels geandert wird. Indem sie sich dann zu den Erscheinungen der polarisirten Strahlung wenden, finden sie 7, dass sowohl für durchsichtige Korper, wie für Metalle die gleichen Gesetze gelten, die man fui Reflexion und Brechung des Lichtes erhalten hat Sie beobachten⁸), dass die schrag von Platin emittirten Strahlen theilweise polarisirt seien, und machen auf die Wichtigkeit diesei Erscheinung für die Theorie des Temperaturgleichgewichtes aufmerksam da die von einer solchen Flache reflectirten Strahlen auch theilweise polarisirt sind, und zwar senkrecht zu den emittirten Strahlen, so setzen sich beide zu naturlichem Licht zusammen, wie es sein musse, wenn man annehme, dass eine solche Flache in einer schwarzen Hulle, die unpolarisirte Strahlen aussendet, ebensoviel emittire, wie absorbire — Nachdem sie dann 9) die Reflexion der

¹⁾ F de la Proyostaye et P Desains, C R 19 p 410-415 (1844) Ann chim et phys (3) 12 p 129 –135 (1844), C R 20 p 1767—1775 (1845), C R 22 p 77—80 (1846) Ann chim et phys (3) 16 p 337—425 (1846)

²⁾ C R 22 p 825-831 (1846)

³⁾ C R 24. p 60-64 (1847)

⁴⁾ C R **24.** p 684—686, 967—969 (1847) C R **25** p 106—109 (1847) Ann chim et phys (3) 22 p 358-431 (1848)

⁵⁾ C R 26. p 212-214 (1848)

⁶⁾ C R 28. p 501-503 (1849)

⁷⁾ C R 29. p 121—125 (1849), Ann chim et phys (3) 27 p 109—133 (1849) C R 31 p 19—22 (1850), Ann chim et phys (3) 30 p 159—178 (1850)

⁵⁾ C R 29. p 757—758 (1849), Ann chim et phys (3) 28 p 252—255 (1849) C R 32 p 86—90 (1851) Ann chim et phys (3) 32 p 112—127 (1851)

⁹⁾ C R 31 p 512—515 (1850), Ann. chim et phys (3) 30 p 276—286 (1850)

spectral zerleg ten Sonnenstrahlen, die sie in verschiedenen Regionen zusammenfassen, gemessen und dabei wieder erheblich verschiedene Reflexionsvermogen gefunden haben, wollen sie besser, als es bis dahin geschehen, die Gleichheit von Emission und Absorption nachweisen, wozu sie eine in der That sehr zweckmassige Methode benutzen 1) - Nachdem sie dann noch einmal 2) auf die diffus reflectirten Strahlen zuluckgekommen sind und genauer die dabei auftretende Polarisation verfolgt haben, zeigen sie 3), dass die von verschiedenen Korpein bei derselben Temperatur ausgesandten Strahlen verschiedene Zusammensetzung haben, da sie durch Glas in verschiedenem Maasse durchgelassen werden Dann 4) zergen sie, dass Steinsalz entgegen den Angaben von Melloni nicht alle Stiahlen gleich gut hinduichlasse, sondern solche von Quellen niederer Temperatui starkei absorbire Aber auch fur Steinsalz ist die Summe der durchgelassenen, absolbirten und emittirten Stiahlung gleich der Strahlung von Russ bei derselben Temperatur - In der folgenden Abhandlung 5) betonen sie von neuem, dass die absorbirte Menge complementar - nicht umgekehit proportional, wie man fruhei annahm - zur reflectirten Menge sei, und ebenso die emittirte Menge complementar zur ieflectirten Die daraus folgende Gleichheit von Emission und Absorption konnen sie in vielen Fallen bestatigen, aber bei Glas finden sie erhebliche Abweichungen lich 6) weiden von den Verfassern die Emissionen einiger Korper, welche sie auf denselben Platinstreif auftragen und erhitzen, verglichen und nach Quantitat und Qualitat verschieden gefunden, sowohl fur Warmestrahlen, als auch im sichtbaren Spectrum Wii kommen auf diese Aibeiten noch an anderei Stelle zuruck

18. Gestutzt auf diese Arbeiten will nun Provostaye im Jahre 1863 einen neuen Beweis des Kilchhoffschen Satzes liefein, dei fiel von den "hypotheses gratuites" sei Abei gleich der eiste Schritt ist falsch er sagt, wenn man ein schwarzes Obeiffachenelement in einer schwarzen Hulle von derselben Temperatur habe, welches von dei Flacheneinheit senkrecht zur Oberfläche J emittire, so sende es untei dem Winkel i die Menge Jw smil — Js aus, wo s den Querschnitt des Bundels darstellt Es erhalte von dem gegenüberliegenden Flachenstücke w' der Wand die Menge Jw'sin i — Js Da dies die absorblite Menge darstellt, so bestehe also die Gleichheit von Emission und Absorption nicht nur zwischen dem ganzen eingeschlossenen Korper und der ganzen Hulle, sondern auch zwischen je zwei Flachenelementen beider In dieser Darlegung nimmt aber Provostaye schon das an, was zu beweisen ist, und Kirchhoff? bemerkt mit Recht, dass ei ebenso gut das

¹⁾ C R 31 p 770—773 (1850) Ann clum et phys (3) 30 p 431—443 (1850)

²⁾ C R 33 p 414-447 (1851), Ann chim et phys (3) 34 p 192-226 (1852)

³⁾ C R 34 p 951 (1852)

⁴⁾ C R 36 p 84-87 (1853)

⁵⁾ C R 37 p 168—171 (1853)

⁶⁾ C R 38 p 440-443 (1854) C R 38 p 977-978 (1854)

⁷⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 118. p 94-111 (1863) Siehe auch Ann chim et phys (3) 68 p 184-186 (1863)

Princip dei Gleichheit von Emission und Absorption für jede Wellenlange hatte annehmen konnen Auch die Ait, wie Provostaye weiterhin zu den einzelnen Wellenlangen gelangen will, ist weit entfeint von einem wirklichen Beweise. Er argumentirt etwa so das Reflexionsvermogen ist complementar zum Absorptionsvermogen und zum Emissionsvermogen, wenn sich also ersteres andert, so mussen sich auch die beiden andein andern Nun ist gezeigt, dass das Reflexionsvermogen sich mit der Art der Strahlen andert, und die Art der Strahlen hangt ab von der Temperatur der Strahlungsquelle Da abei das Gesetz von der Gleichheit der Emission und Absorption für alle Temperaturen gelte, so musse es auch für alle einzelnen Strahlenarten gelten

Die Folgerungen, welche Provostaye aus dem Gesetz su ziehen sucht, enthalten gegen Kirchhoff gai nichts Neues, ich will sie daher übergehen 1)

19. Alle drei besprochenen Beweise für das Kirchhoffsche Gesetz, der von Stewart, von Kirchhoff und von de la Provostaye, beruhen auf der Prevostschen Theorie des beweglichen Temperatuigleichgewichtes Dabei ist stillschweigend oder ausdrucklich, z B von Kirchhoff, angenommen, dass die Strahlung eines Korpers nur von seiner Beschaffenheit und Temperatui, nicht abei von seiner Umgebung abhange Auf Grund von Anschauungen der kmetischen Gastheorie ei hebt Schuster²) Bedenken gegen die Richtigkeit dieser Annahme Er fuhrt folgende Falle an Denken wir uns eine mit Gas gefullte geschlossene Hulle von constanter Temperatur, und fassen ein Volumelement im Innern ins Auge, so werden sich die Molekeln mit allen moglichen Geschwindigkeiten hindurchbewegen, aber die mittlere kinetische Energie ist unabhangig von der Richtung Denken wir uns jetzt eine Stelle der Hulle hoher erwarmt, so dass Warmeleitung durch das Gas eintritt, so kann die mittlere Temperatur des betrachteten Volumelementes unverandert bleiben, trotzdem der Werth der kinetischen Energie nicht mehr unabhangig von der Richtung ist Die Temperatur allein definirt hier also nicht den Zustand des Korpers, das ist vielmehr nur der Fall, wenn die Temperatur constant ist Wenn so durch Leitung Aenderungen eintreten, konnten sie auch durch Strahlung hervorgebracht werden, und wir durfen nicht annehmen, dass der Zustand des Korpers der gleiche sei, wenn er strahlt, ohne dass seine Temperatur sich andert, oder wenn er sich abkuhlt Schuster sagt, man konne sogar einen Fall anführen, wo eine Aenderung in den beiden Fallen sichtbar sei Bringen wir in eine Bunsenflamme eine Natriumperle, so zeigt das Spectroscop uns die gelbe Doppellinie Wir wissen aber, dass Natriumdampf auch ein grunes Linienpaai hervorbringen kann, nur ist es in diesem Fall unsichtbar schwach Denken wir uns nun die Flamme in eine Hulle von derselben Temperatur ein-

¹⁾ Siehe noch die Antwort von de la Provosta ye an Kirchhoff Egalité des pouvous emissifs et absorbants C R 57 p 517—520 (1863), Ann chim et phys (3) 69 p 206 —213 (1863)

²⁾ A Schuster, On the dynamical theory of radiation Phil Mag (5) 12 p 261 -266 (1881)

geschlossen, so wird die gelbe Strahlung kaum geandeit werden da die Strahlung der Hulle in Bezug auf diese Wellenlange nicht wesentlich verschieden von der der Flamme ist. Da aber die Energie der grunen Strahlung von der Hulle viel starker ist, so muss die Energie dieser Schwingungen in der Materie der Flamme erheblich zunehmen, und das muss die Energie der Schwingungen der einzelnen Molecule für diese Wellenlange steigern. Der Unterschied der Intensitaten der gelben und grunen Linien muss also in der Hulle kleiner sein, als bei freier Strahlung

Es sei hervorgehoben, dass dieser Fall von Wanner') experimentell hergestellt worden ist, und dass sich daber in der That eine erhebliche Verstarkung der grunen Linien gezeigt hat, freilich sind auch die gelben Linien viel breiter geworden, und ob die Differenz der Intensitaten kleiner geworden ist. lasst sich kaum sagen

Ich halte Schusters Bedenken nicht für unberechtigt, aber ich glaube die Aenderungen der Strahlung eines Korpers, welche von geanderter Temperatur der Umgebung herruhren, sind im Allgemeinen als unendlich klein zu vernachlassigen

Es sei hier noch eine Notiz von Tait²) erwahnt, die allerdings absolut nichts Neues bringt, aber so aussieht, als solle sie eine Beschrankung des Kirchhoffschen Gesetzes bedeuten. Tait sagt, das Gesetz gelte nur, wenn Strahlungsenergie ausschließlich in Warme übergehe und umgekehrt. Da Kirchhoff das 25 Jahre früher ganz ausführlich hervorgehoben, sehe ich den Zweck der Bemerkung nicht. Dann sagt Tait, von einem Temperaturgleichgewicht in einer geschlossenen Hulle konne man nur in "statistischem" Sinne reden, d. in dem Sinne, wie wir von einer mittleren Geschwindigkeit der Molecule sprechen. Auch das scheint mir selbstverstandlich, da unser Begriff der Temperatur auf Grund der kinetischen Gastheorie ein statistischer ist

c) Erweiterungen des Kirchhoffschen Satzes

20. Bevor ich dazu übergehe, die Folgerungen zu besprechen, welche aus dem Kirchhoffschen Gesetze gezogen worden sind, und die Versuche, das Gesetz selbst oder diese Folgerungen auf seine Richtigkeit zu prufen, sollen zueist noch einige Versuche, das Gesetz zu erweitein oder zu verbessern, angeführt werden

Wir haben gesehen, dass Kirchhoff fand, dass die Strahlung eines schwarzen Koipers von dem Brechungsexponenten des Mediums abhange, in den er eingebettet ist, dass namlich die Emissionsvermogen in zwei diathermanen Medien sich wie die Quadrate ihrer Brechungsexponenten verhalten ')

¹⁾ H Wanner, Notiz über die Verbreiterung der D-Linien Wiedem Ann **68** p 143 —144 (1899)

²⁾ P G Tait, On radiation, Edinb Proc 12 p 531-533 (1884)

³⁾ Uebrigens hat schon L. Wilhelmy aus der Annahme innerer Strahlung den Schluss gezogen, das Emissions- und Absorptionsvermögen musse vom umgebenden Medium abhangen Siehe Pogg Ann 84 p 119—135 (1851).

Trotzdem ist dieser Satz übersehen worden, und Clausius hat ihn von Neuem ım Jahre 1864 aus dem zweiten Hauptsatz dei mechanischen Warmetheorie abgeleitet Rankine hatte die Annahme gemacht, durch Concentration der von einem Korper ausgehenden Strahlen konne im Brennpunkt eine hoheie Temperatur erzeugt werden, als der emittilende Korper besitze Das wurde ein Widerspruch gegen den zweiten Hauptsatz darstellen, und daher unternahm Clausius 1) in ahnlichei Weise wie Kirchhoff die Berechnung der Waimemenge, die sich zwischen zwei schwarzen Flachenelementen austauscht. Indem er aber dabei annahm, die Elemente befanden sich in verschiedenen Medien, kam er zum Resultat, dass die ausgesandten Mengen gleich dem Emissionsvermogen der Korper multiplicirt mit dem Quadrat der Fortpflanzungsgeschwindigkeit im angrenzenden Medium seien. Wenn man nun annehme, dass die Emissionsvermogen der beiden Elemente identisch seien, so wurden fui den Fall verschiedener angrenzender Medien die ausgetauschten Warmemengen verschieden sein, der eine Korper wurde sich erwaimen, was dem zweiten Hauptsatz widersprache Daher muss man annehmen, das Emissionsvermogen eines schwarzen Korpers in einem Medium sei umgekehrt proportional dem Quadrat der Fortpflanzungsgeschwindigkeit in demselben oder proportional dem Quadrat seines Brechungsexponenten Das ist der Satz von Kirchhoff, dei gewohnlich als der Clausiussche Satz bezeichnet wird Clausius fugt noch hınzu, dass fur nicht schwarze Korper an Stelle von e der Quotient $\frac{E}{A}$ ihres Emissions- und Absoiptionsveimogens zu setzen ist

Der gleiche Satz ist noch recht oft bewiesen worden Bartoli²) leitet ihn auf elementarem Wege ab, indem er die durch die Brechung an der Grenzfläche des emittirenden und des anliegenden Korpers hervorgerufene Aenderung des Strahlenganges verfolgt Galitzine³) geht von der electromagnetischen Theorie des Lichtes aus und zeigt, dass nach ihr die Emission proportional der Dielectricitätsconstante ser, also auch dem Quadrat des Brechungsexponenten

Dojes4) fuhrt die von Fourier5) wohl zuerst verwandte Vorstellung dei Strahlung im Innern eines Korpeis in einer interessanten Abhandlung

¹⁾ R Clausius, Ueber die Concentration von Wärme- und Lichtstrahlen und die Gienzen ihrer Wirkung Pogg Ann 121 p 1—44 (1864) Auch Mechanische Warmetheorie 2 Aufl Braunschweig bei Vieweg, 1876 Bd. 1, p 316—336

²⁾ A Bartoli, Dimostrazione elementare di un teorema relativo alla teoria del raggionamento dato dal prof. R Clausius Nuovo Cim (3) 6 p 265—276 (1879)

³⁾ B Galitzine, Ueber strahlende Energie Wied Ann 47 p 479-495 (1892)

⁴⁾ P H Dojes, Over de theorie der straling in verband met de voorstelling van Fouriei Verhand K Ak v Wetensch Anisterdam Eerste Sectie, Deel 3 No 4 p 1—26 (1895)

⁵⁾ J B J Fourier, Theorie du mouvement de la chaleur dans les corps solides (1811) Mém de l'acad roy des se de l'Institut 5 p 153—246 (1826) Siehe p 179 Siehe auch Note sur la chaleur rayonnante Ann chim et phys (2) 4 p 128—145 (1817) — Question sui la théorie physique de la chaleur rayonnante Ann chim et phys (2) 6 p 259—303 (1817) — Résume theorique des propriétés de la chaleur rayonnaute Ann chim et phys. (2) 27 p 236—281 (1824)

weiter aus Foulier hatte mit Hulfe dieser Vorstellung das Lambertsche Gesetz abgeleitet¹), Dojes berechnet genauer die Menge, welche von einem durchsichtigen Korper mit glatter Oberflache, dei so dick ist, dass aus noch grosserer Tiefe keine Strahlen mehr an die Oberflache gelangen konnen, nach einem Punkte gestrahlt wird Indem ei dann den Ausdruck auf einen schwarzen Korper in zwei verschiedenen angrenzenden Medien anwendet, findet ei das Gesetz

21. Die ausfuhrlichsten Rechnungen, auch auf Grund der Fourieischen Vorstellung, stellt Smoluchowski de Smolan²) an, und da sie Neuesbringen, will ich sie hier vorführen

Jedes Element eines Korpers dv sende Energie η dv aus, die nach allen Seiten gleich vertheilt ist, ihre Quantitat ist gleich dei , welche durch eine das Element einschliessende Kugelflache vom Radius r gehen wurde, falls keine Absorption vorhanden ware, durch letztere wird aber die Strahlung abgeschwacht auf σ Jedes Element absorbirt eine Menge, welche proportional ist seinem Volumen und der Strahlungsdichte $\frac{\sigma}{4\pi r^2}$, also die Strahlung σ vermindert sich auf der Strecke dr um $\alpha \sigma$ dr Dann ist also

$$-d\sigma = 4\pi r^2 dr \alpha \frac{\sigma}{4\pi r^2} = \alpha \sigma dr$$

Das ist in Uebereinstimmung mit dem Absorptionsgesetz $\sigma = \sigma_0 e^{-\alpha r}$

Nehmen wir an dem Korper, von welchem dv ein Volumelement bildet, ein Oberflachenelement dF, welches von dv unter dem korperlichen Winkel do erscheint, die Normale auf dF sei die Axe eines Systems spharischer Coordinaten und bilde mit dem Radiusvector r den Winkel q Dann ist die durch dF ausgesandte Energiemenge

$$\frac{do}{4\pi}$$
 η dv e $-\alpha 1$

Die vom ganzen Korper ausgestrahlte Menge ist daher

(1)
$$\frac{1}{4\pi} \int do \eta e^{-\alpha t} dv,$$

wo die Integration über den ganzen Koiper zu erstrecken ist. Dabei ist do $=\frac{dF\cos q}{r^2}$ Nimmt

B aF

man an (Fig 6), der strahlende Korper bilde einen Conus mit dem korperlichen Winkel d ω , der sich von dF ins Unendliche erstreckt, so wird, da d $v = r^2 d \omega$, Gleichung (1)

(2) $\frac{\eta}{4\pi} \int_{0}^{\infty} \frac{dF \cos \varphi}{r^{2}} d\omega r^{2} e^{-\alpha r} dr = \frac{\eta}{4\pi\alpha} dF d\omega \cos \varphi$

¹⁾ In derselben Weise verfahrt spater auch E. Lommel, Ueber die Fluorescenz, Wied Ann 10 p 449-472 (1880)

²⁾ S Smoluchowski de Smolan, Recherches sur une loi de Clausius au point de vue d'une theorie genérale de la radiation J de Phys (3) 5 p 488—499 (1896)

Liegt auf der anderen Seite der Grenzflache, von der dF ein Element ist, ein Medium B mit gleichem Brechungsexponenten, so gehen die Strahlen unter demselben Winkel φ weiter Der Ausdruck (2) stellt dann also die Strahlung eines sehr dicken Korpeis unter dem Winkel φ dar und ist einfach der Ausdruck des Lambertschen Gesetzes, wobei $\frac{\eta}{4\pi\alpha} = \varepsilon$ das Emissionsvermögen darstellt

Die ganze von einem Korper durch ein Oberflachenelement ausgestrahlte Warme wird sein

(3)
$$\frac{\eta dF}{4\pi\alpha} \iint \sin \varphi \cos \varphi d\varphi d\vartheta = \frac{\eta dF}{2\alpha} \int_{0}^{\frac{\pi}{2}} \sin \varphi \cos \varphi d\varphi = \frac{\eta dF}{4\alpha}$$

Ein solcher Korper erscheint in dicken Schichten schwaiz, falls nicht für bestimmte Wellenlangen α genau gleich Null ist

Wenn das zweite Medium B nicht denselben Brechungsexponenten hat, so tritt durch Brechung eine Aendelung der Richtung ein, indem φ sich in ψ verwandelt, und es tritt nach den Fresnelschen Formeln eine Schwachung des Bundels ein im Verhaltniss

$$\mathbf{M} = \frac{1}{2} \frac{\sin 2 \varphi \sin 2 \psi}{\sin^2 (\varphi + \psi)} \left[1 + \frac{1}{\cos^2 (\varphi - \psi)} \right]$$

Das scheinbare Emissionsvermogen ε' genugt der Gleichung

$$M \varepsilon d\omega dF \cos \varphi = \varepsilon' d\omega' dF \cos \varphi$$
,

was durch die Beziehungen d $\omega = \sin \varphi \, d\varphi \, d\vartheta$, d $\omega' = \sin \psi \, d\psi \, d\vartheta$ und das Brechungsgesetz $n_i \sin \psi = n_i \sin \varphi$ geschrieben werden kann

$$\varepsilon' = M \left(\frac{n_2}{n_1}\right)^2 \varepsilon$$

Die Menge, welche von einem Conus d ω unter dem Winkel φ austritt, ist

(4)
$$\varepsilon' d \omega' dF \cos \psi = \varepsilon d \omega' \cos \psi M \left(\frac{n_2}{n_1}\right)^2$$

Diese Gleichung stellt das Kirchhoff-Clausiussche Gesetz dar, enthalt aber noch den Factor M, welcher aussagt, dass die Vermehrung oder Verminderung der Emission durch das angrenzende Medium noch vom Winkel φ abhangt Die Gleichung bestreitet somit die Gultigkeit des Lambertschen Gesetzes Uebrigens bekommt der Factor M Bedeutung nur, wenn der Winkel φ gross wird Bei Clausius kommt der Factor nicht vor, da er von der Gultigkeit des Lambertschen Gesetzes ausgeht, was ja für schwarze Korper berechtigt ist

In Folge der Brechung muss auch das schrag emittirte Licht theilweise polarisirt sein Das haben Provostaye und Desains gefunden, und schon Magnus¹) hat als Grund dafur die Brechung erkannt

Ist der Brechungsexponent n. fur das zweite Medium B grosser, so ist die Gesammtstrahlung, die durch die Oberflache geht

¹⁾ G Magnus, Pogg Ann 127 p 604 (1866)

(5)
$$\frac{\eta}{2\alpha} dF \int_0^{\frac{\pi}{2}} \sin \varphi \cos \varphi M d\varphi,$$

bleibt also angenahert $\frac{\eta d F}{4 \alpha}$, aber concentrirt sich in einem Conus, dessen Winkel $\psi = \arcsin \frac{1}{n}$.

Ist der Brechungsexponent n. in B kleiner, so ist die Gesammtstrahlung

(6)
$$\frac{\eta}{2\alpha} dF \left(\frac{n_1}{n_2}\right)^2 \int_0^{\frac{\pi}{2}} \sin \varphi \cos \varphi M d\varphi$$

Nehmen wir nun an, das Medium B strahle auch aus und habe grosseren Brechungsexponenten Dann ist die Energie, welche von A nach B geht, nach (5) $\frac{\eta_1}{4\alpha_1}\,\mathrm{Nd}\,\mathrm{F}$, wo N den Mittelweith von M darstellen soll Ebenso ist die Energie, die von B nach A geht, nach (6) $\frac{\eta_2}{4\alpha_2}\left(\frac{n_1}{n_2}\right)^2\!\mathrm{Nd}\,\mathrm{F}$ Ist nun die Temperatur beider Korper gleich, so mussen nach dem zweiten Hauptsatz die sich austauschenden Mengen identisch sein, also

$$\frac{\eta_1}{4 \alpha_1 \, n_1^2} = \frac{\eta_2}{4 \alpha_2 \, n_2^2},$$

das lasst sich auch schreiben ε_1 $\varepsilon_2 = n_1^2$ n_2^2 .

Dies ist ein Satz, der dem Kiichhoff-Clausiusschen analog ist, aber die n beziehen sich auf die emittirenden Medien selbst, und ε auf die innere Strahlung Es ist dei Satz, den Stewart zueist aufgestellt hat (Siehe p 10)

Zu ganz gleichen Resultaten gelangt endlich mit etwas anderer Rechnung Uljanin¹) in einer Abhandlung über das Lambeitsche Gesetz Er zeigt hier, dass dies Gesetz nur für solche Flachen, die gar nichts regelmassig reflectiren, gelten konne, und sich für sie aus dem Kirchhoffschen Gesetz ableiten lasse Dann gelangt er zu dem zuletzt genannten Satze von Smoluchowski de Smolan

22. Zwei experimentelle Versuche sind gemacht worden, dies Gesetz zu bestatigen. Der eiste stammt von v Quintus Icilius²) er setzt zu beiden Seiten einer Thermosaule Metallwurfel, in denen Wasser im Sieden erhalten wird Zwischen sie und die Saule sind auf beiden Seiten zwei angrenzende Kammern mit Oeffnungen gesetzt, welche durch Steinsalzplatten verschlossen sind, so dass die Stiahlen von den Siedegefassen durch je zwei gleiche Kammern von beiden Seiten auf die Thermosaule fallen. In die erste Kammer der einen Seite wird Kohlensaure gefullt, in die zweite Wasserstoff, auf der

¹⁾ W v Uljanın, Ueber das Lambertsche Gesetz und die Polarisation der schief emittirten Strahlen Wied Ann 62 p 528—542 (1897).

²⁾ G v Quintus Icilius, Ueber die Abhängigkeit des Strahlungsvermögens der Körper von der Natur der umgebenden Mittel Pogg Ann 127 p 30—45 (1866)

andern Seite in die erste Kammer Wasserstoff, in die zweite Kohlensaule Dadurch ist erreicht, dass das erste Gefass in Kohlensaule strahlt, das zweite in Wasserstoff, dass aber die Strahlenbundel in beiden Fallen gleiche Medien zu durchlaufen haben; Quintus Icilius wollte auf diese Weise verschieden starke Absorption in den beiden zu vergleichenden Gasen unschadlich machen Er findet nun, dass die Strahlung in Kohlensaure starker sei, nur in einer Versuchsreihe ergiebt sich das Umgekehrte Aus dem Verhaltniss der Strahlungen ergiebt sich nach dem Gesetz das Verhaltniss der Brechungsexponenten zu 1,0006 \pm 0,003, während in Wahrheit das Verhaltniss der Exponenten etwa 1,0003 ist. Das Resultat ist also wenig genau

Gegen die Versuchsanordnung erhebt Smoluchowski de Smolani) wohl begrundete Bedenken wenn die Strahlen, wie hier, eine parallele Schicht durchdringen und dann in ein anderes Medium austreten, so wird die verschiedenartige Brechung beim Eintritt der Strahlen aus dem strahlenden Korper zum Theil beim Austritt wieder aufgehoben, und man kann, zumal wenn der Unterschied der Brechungsexponenten so gering ist, kein brauchbares Resultat erhalten. Er selbst macht nun nach einer complicirten Methode, die ich nicht auseinander setzen will, Messungen mit Luft und Schwefelkohlenstoff Dabei ergiebt sich für das Verhaltniss ihrer Brechungsexponenten 1,595, während experimentell für lange Wellen gefunden ist 1,523 Das kann man als eine gute Bestatigung des Gesetzes betrachten

23. Noch einige im Anschluss an das Kirchhoffsche Gesetz ausgeführte theoretische Abhandlungen sind zu erwahnen Lecher?) will die innere Strahlung und Absorption eingehender berucksichtigen, und nennt die entsprechend definirten Grossen das wirkliche Ausstrahlungs- und Absorptionsvermögen im Gegensatz zu den scheinbaren gleichen Grossen, die im Kirchhoffschen Satze vorkommen Er sucht eine Beziehung zwischen diesen Grössen und kommt zur Gleichung — 4 log nat $(1-a) = \frac{f}{F}$, wo g die von einem Volumelement ausgehende Strahlung bedeutet, a den davon auf der Langenemheit des Weges absorbirten Bruchtheil, F die Strahlung eines schwarzen Korpers. Mir scheint die ganze Betrachtung wenig Bedeutung zu haben, so dass ich nicht naher darauf eingehe Entschieden falsch sind die weiteren Schlüsse, die aus der Annahme gezogen werden, das wirkliche Absorptionsvermögen sei von der Temperatur unabhangig, Lech er findet namlich, die Intensitat aller Wellenlangen musse mit gesteigerter Temperatur im gleichen Verhaltnisse wachsen, die maximale Ordinate der Intensitatscurve also stets derselben Wellenlange angehoren

¹⁾ S Smoluchowski de Smolan, Recherches sur la dépendance entre le rayonnement d'un corps et la nature du milieu environnant C. R 128 p 230—233 (1896) Siehe auch J de Phys (3) 5 p 488—499 (1896).

²⁾ E Lecher, Ueber Ausstrahlung und Absorption Wien Sitzber 85 II p 441—490 (1882), Wied Ann 17 p 477—518 (1882)

- 24. Wesentlich interessanter ist eine Aibeit von Voigt!) Der Beweis von Kirchhoff steht in gar keiner Beziehung zu der theoretischen Behandlung der Optik, sei es, dass man an die elastische odei electromagnetische Theorie denkt Voigt will nun versuchen, ob sich nicht ein solcher Zusammenhang herstellen lasse, ob man nicht von den Differentialgleichungen für die Lichtbewegung zum Kirchhoffschen Gesetze gelangen konne Er nimmt. also zunachst an, dass die Theilchen einer Platte durch irgendwelche Einwirkung, z B chemische, erregt werden, und beiechnet die Emission durch solche regelmassige homogene Erregung und die Absorption regelmassiger einfallender Schwingungen Es ergiebt sich, dass der Quotient beider, der nach dem Kirchhoffschen Satze constant sein sollte, 'das nicht ist, sondern von der Dicke des Korpers und anderen Grossen abhangt - Nun versucht Volgt. da wirklich ungeordnete Bewegungen im Lichte sich nicht annehmen lassen. sich dem dadurch zu nahern, dass er incohalente Bewegungen der einzelnen Theilchen annimmt, und von Neuem E und A berechnet Aber auch dann ist der Quotient von der Dicke abhangig, er wird davon unabhangig nur unter ganz bestimmten einschrankenden Voraussetzungen, z B dass die Dicke der Platte gross und die Absorption in ihr sehr klein sei Damit ist ein allgemeiner Beweis des Satzes als gescheitert zu betrachten
- 25. Pringsheim²) will beim Beweise des Kirchhoffschen Satzes die Annahme des schwarzen, des absolut spiegelnden und des absolut durchsichtigen Korpers umgehen. Ei schließt folgendermaassen. Ein beliebigei Korper K befinde sich in einem geschlossenen adiatheimanen Raum von überall gleicher Temperatur. Er sende in der Zeit 1 die Strahlung E aus, wahrend von den Wanden auf ihn die Strahlung e fallt, von der er den Bruchtheil Ae absorbiit. Da sich die Temperatur nicht andern kann, ist E = Ae

K sei eine Kugel, die Strahlen verschiedener Wellenlange, die von verschiedenen Richtungen auffallen, verschieden absorbit und reflectirt. Denken wir uns die Kugel gedreht, so kann die Temperatur nicht geandert werden, es muss also die Strahlung in allen Richtungen im Hohlraum die gleiche Beschaffenheit haben, da die Kugel in allen Richtungen gleich viel absorbiren muss

Ist e_{λ} die Strahlung zwischen den Wellenlangen λ und $\lambda + d\lambda$, so ist

$$e = \int_{0}^{\infty} e_{\lambda} d\lambda$$
, also $E = \int_{0}^{\infty} A_{\lambda} e_{\lambda} d\lambda$

Denkt man sich den Koiper K in ganz verschiedene Hohlraume von derselben Temperatur gebracht, deren Emission mit $e_{i\lambda}$, $e_{\lambda\lambda}$, $e_{n\lambda}$ bezeichnet werde, so muss, da in allen die Temperatur sich nicht andein kann, sein

¹⁾ W Volgt, Ueber die Proportionalität von Emissions- und Absorptionsvermögen. Wied Ann 67 p 366-387 (1899)

²⁾ E Pringsheim, Einfache Herleitung des Kirchhoffschen Gesetzes Verh deutsche phys Ges 3 p 81-84 (1901)

$$\int_{0}^{\infty} A_{\lambda} e_{\lambda} d\lambda = \int_{0}^{\infty} A_{\lambda} e_{i\lambda} d\lambda = \int_{0}^{\infty} A_{\lambda} e_{i\lambda} d\lambda = \int_{0}^{\infty} A_{\lambda} e_{n\lambda} d\lambda$$

Da K ganz willkurlich, also auch A_{λ} ganz unabhangig von $e_{n\lambda}$ ist, so folgt $e_{\lambda} = e_{i\lambda} = e_{2\lambda} =$ $= e_{n\lambda}$

Die Strahlung in den verschiedenen Hohlraumen ist also

$$e = \int_{0}^{\infty} e_{\lambda} d\lambda$$

d h. es ist die Strahlung, welche K aussenden wurde, wenn A=1 ist, es ist die Strahlung eines schwarzen Korpers.

Es wird nun die Strahlung eines Flachenelements ds, des Korpers K zu einem andern weit entfernten Flachenelement ds, des Hohlraums betrachtet Nennen wir E_{\(\lambda\)} das Emissionsvermogen des Korpers, d h diejenige Strahlung, welche in der Zeit 1 von ds, nach ds $_2$ gelangt und Wellen von der Lange λ und bestimmter Schwingungsrichtung besitzt, und nennen wir für den schwarzen Korper die entsprechende Grosse e, so folgt die von ds, nach ds, gelangende Strahlung ist $e_{\lambda} = E_{\lambda} + G$

Der Körper K sendet namlich im geschlossenen Hohlraum schwarze Strahlung aus, die sich zusammensetzt aus der Eigenstrahlung E, und reflectirter oder durchgelassener Strahlung G

Die Strahlung G nun, die durch Vermittlung von ds, von ds nach ds, gelangt, 1st, wenn wir mit A_{λ} das Absorptionsvermogen von K für diese Strahlen bezeichnen $G = (1 - A_{\lambda}) e_{\lambda}$

also $\mathbf{e}_{\lambda} \!=\! \mathbf{E}_{\lambda} \!+\! (\mathbf{1} - \mathbf{A}_{\lambda}) \ \mathbf{e}_{\lambda} \ \mathrm{oder} \ \mathbf{E}_{\lambda} \!=\! \mathbf{A}_{\lambda} \, \mathbf{e}_{\lambda^{\bullet}}$

26. Der Kirchhoffsche Satz lautet beziehen wir E, A und e auf die gleiche, sonst aber beliebige Wellenlange, Temperatur und Polarisationsrichtung, so 1st stets $\frac{E}{A} = e$

Fallt auf einen beliebigen Korper die Lichtmenge 1 von bestimmter Wellenlange und Polarisationsrichtung, so wird davon im Allgemeinen ein Theil durchgelassen, er heisse D, ein anderer Theil absorbirt, A, ein dritter regelmassig reflectirt, R, ein vierter endlich diffus reflectirt, R, Also ist

$$1 = D + A + R + R_1$$
, $A = 1 - D - R - R_1$

Hat der Korper eine glatte Oberflache, so ist R. = 0, ist er undurchsichtig oder so dick, dass er alles absorbirt, so ist auch D=0, also

$$A = 1 - R, \frac{E}{1 - R} = e$$

Fur diesen Fall kann man die Messung der Absorption ersetzen durch die der Reflexion, wie es in der That z.B. bei Metallen geschieht

Ist der Kolper andererseits em Gas, so wird man im Allgemeinen R = O setzen konnen, und erhalt

$$A = 1 - D, \frac{E}{1 - D} = e$$

ZWEITER ABSCHNITT

Prufung des Kirchhoffschen Satzes

a) Qualitative Prufung

27. Eine Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes1) im stiengen Sinne des Wortes ist bisher noch kaum erfolgt, es ware dazu für einen beliebigen Korper und beliebige Temperatur das Emissionsvermogen für eine bestimmte Wellenlange und das Absorptionsvermogen fur dieselbe zu messen, ferner musste das Emissionsvermogen des schwaizen Korpers untei denselben Bedingungen ermittelt werden, um dann zu untersuchen, ob der Quotient der beiden ersten Grossen gleich der dritten ist. Sollte das emittirte Licht nicht naturliches sein, so ware noch eine bestimmte Polarisationsrichtung ins Auge zu Dieselbe Messungsreihe waie dann für verschiedene Korper und für verschiedene Wellenlangen zu wiederholen Es ist klar, dass wir diese Aufgabe streng gar nicht losen konnen, da wii nicht im Stande sind, eine einzelne Wellenlange aus dem Spectrum herauszugreifen, sondern dass im gunstigsten Falle ein schmaler Complex von Wellenlangen der Untersuchung unterworfen werden konnte Aber auch diese Prufung ist, wie gesagt, bisher noch nicht genugend unternommen worden Dagegen sind eine Reihe von Schlussen, die sich aus dem Gesetze ziehen lassen, einer Prufung leichter zuganglich und sie führen denn auch im allgemeinen zu einer qualitativen Bestatigung des Satzes

Wir konnen, indem wir die für eine bestimmte Wellenlange geltende Beziehung $\frac{E}{a} = A$, wo E und A wie immei das Emissions- und Absorptionsvermogen eines beliebigen Korpers bedeuten sollen, e das Emissionsvermogen des schwarzen Korpers, fur alle Wellenlangen des Spectrums aufstellen und addiren, das Resultat erhalten, dass die Gesammtemission eines schwarzen Korpers gleich sei der Gesammtabsorption des Korpers fruher den genannten Quotienten als Emission bezeichnete, konnen wir somit auch sagen, dass die Emission gleich der Absorption sei. Dies Gesetz ist nun zwar ausserordentlich oft der experimentellen Prufung unterworfen worden, zahllose Messungen von Leslie, Melloni, Ritchie, Provostaye und Desains und Anderen erweisen diese Beziehung soweit richtig, dass sie als allgemein gultig schon vor Aufstellung des Kirchhoffschen Satzes angenommen Wenn man aber jene alten Messungen genauer betrachtet, so findet man leicht, dass sie den eigentlichen Bedingungen unseres Falles nicht entsprechen Vor allem ist fast nie die Emission und Absorption bei derselben Temperatur gemessen worden, sondern die Emission bei hoher, die Absorption bei gewohnlicher Temperatur Dazu kommt noch, dass die Bedeutung des Absorptionsvermogens bei diesen alteren Autoren eine recht unbestimmte ist man lasst irgend einen beliebigen Korper strahlen, misst, wieviel er aussendet, und

¹⁾ Siehe hierzu die vortreffliche Abhandlung von A Cotton in der Revue générale des sciences 1899*, auch Astrophys J 9 p 236—268 (1899).

wieviel davon übrig bleibt, nachdem die Strahlen durch den Korper hindurchgegangen sind, wenn es sich um einen durchsichtigen Korper handelt, oder nachdem sie reflectirt sind, wenn es sich um einen undurchsichtigen handelt. Die Differenz wird dann als absorbit betrachtet, wobei im ersten Falle die reflectirte Menge haufig gar nicht berucksichtigt ist. Der absorbirte Bruchteil ist aber in diesem Falle ganz unbestimmt, denn ei hangt von dei Beschaffenheit der zu absorbirenden Strahlung ab Denken wii uns, um das an einem besonders auffallenden Beispiel zu erkennen, einen Korper, der nur fur ein begrenztes Stuck des Spectrums stark absorbirend ist und bringen wir ihn von zwei Strahlungsquellen, von welchen die eine sehr wenig in dem betreffenden Gebiete emittiit, die andere viel mehr Dann wird das Absorptionsvermogen des Korpers im ersten Falle sehr klein ausfallen, im zweiten sehr gross Dieses Beispiel liesse sich experimentell verwirklichen, wenn wir als emittirende Korper einmal Steinsalz von massiger Temperatur, dann einen schwarzen Korper von hoher Temperatur nahmen, als absorbirende Schicht Steinsalz

Man findet also, dass fur das Absorptionsvermogen, soll es eine bestimmte Bedeutung haben, noch Bedingungen hinzuzufugen sind, und zwar, dass der emittirende Korper bei der Absorptionsmessung ein schwarzer Korper von deiselben Temperatur sein muss, auf welche sich die ganze Messungsreihe bezieht

Wenn nun auch, wie gesagt, nicht einer der alten Versuche diesen Bedingungen genugt, so nahern sich ihnen einige doch einigermaassen z B. bei den Versuchen von Provostaye und Desains') die Temperatur bei Messung der Emission meist 1000 und bei der Messung dei Absorption nehmen sie als Strahlungsquelle eine berusste Flache von 100°, wenn auch freilich die absorbirende Schicht Zimmertemperatur hat Handelt es sich vollends um undurchsichtige Korper, deren Reflexions- und Absorptionsvermogen sich zweifellos sehr langsam mit der Temperatur andert, so konnen wii solche Versuche als nahezu streng richtig betrachten, und ihre Resultate als eine gewisse Bestatigung des Kirchhoffschen Gesetzes für lange Wellenlangen gelten lassen

In noch viel oberflachlicherer Art konnen wir das Gesetz vertreten durch den Hinweis auf die zahlreichen Versuche, welche zeigen, dass Korper, welche starker absorbiren als andere, auch starker emittiren Auch hier liegen zahllose alte Beobachtungen vor, auf die naher einzugehen nicht lohnt²) finden abei hier diese Thatsache fur Waimestrahlen nicht nur bestatigt für feste Korper, sondern nach den sorgsamen Messungen von Tyndall3) auch fur Gase. Am genauesten ist dies in neuerer Zeit bestatigt worden von Paschen 1),

¹⁾ Siehe die Litteraturangaben auf p 28

²⁾ Einen ganz hubschen Vorlesungsversuch dafür siehe K T Fischer, A simple experiment on thermal radiation Nat 62 p 103-104 (1900)

³⁾ J Tyndall Von den zahlreichen Arbeiten seien hier nur einige eiwahnt Ploc Roy Soc 10 p 37-39 (1859), Proc Roy Soc 11 p 558-561 (1860) Phil Trans 151 p 1-36 (1861), Phil Trans 152 I p 59-98 (1862), Phil Trans 154 II p 201-225 (1864), Phil Trans 154 II p 327-368 (1864)

⁴⁾ F Paschen, Ueber die Emission eihitzter Gase Wied Ann 50 p 409-443 (1893), Ueber die Emission dei Gase Wied Ann 51 p 1-39 (1894), Wied Ann 52 p 209-237 (1894).

der fand, dass von einzelnen Gasen weder ein Emissionsspectium noch ein Absorptionsspectrum zu erhalten sei, wahrend bei andern, wo eine Absorption vorhanden ist, auch Emission nachweisbar ist. Dass dasselbe Verhaltniss auch für die sichtbaren Strahlen gilt, bemerkt schon Stewarti), der findet, farbiges Glas strahle erhitzt starker, als farbloses, ferner führt er den Versuch an, dass dunkle Muster auf weissen Porzellanplatten bei höherer Temperatur heller scheinen, als der Grund. Denselben Versuch hat spater Braun? wiederholt Le Chatelier? findet, das gelbliche Zinkoxyd strahle blauliches Licht aus, also das, was es am meisten absorbirt Auch Kirchhoff! giebt eine hubsche Versuchsanordnung in einem Platining stellt er eine Perle aus phosphorsaurem Natron her, in der Bunsenschen Flamme bleibt die Perle ganz durchsichtig, leuchtet aber auch nicht, wahrend der undurchsichtige Platindraht stark emittirt

Auch die schon langst bekannte Erscheinung, dass politie Metalle wenig Warme emittiren, konnen wir anführen da sie viel reflectiren, konnen sie nur wenig absorbiren und entsprechend emittiren — Es liessen sich noch eine ganze Reihe ahnlicher wohlbekannter Thatsachen nennen, die aber alle zum eigentlichen Beweise des Kirchhoffschen Gesetzes, das nicht qualitativer, sondern quantitativer Natur ist, nur einen geringen Beitrag liefern

28. Schon Kirchhoff!) hat eine andere Erscheinung zur Stutze seines Satzes heiangezogen Er sagt, wenn man einen Korpei, z B Platindraht, erhitze, so sende ei anfangs nur unsichtbare Waimestrahlen aus, bei gesteigerter Tempeiatur kommen allmahlich immer kuizeie Wellenlangen zum Vorschein, wahrend die Intensität der Strahlen großerer Wellenlange wachst Daraus ergebe sich, dass die Emissionsfunction J für eine bestimmte Wellenlange unterhalb einer bestimmten Tempeiatur Null sei, dann mit der Temperatur wachse, es folge weiter, dass alle Korper bei derselben Tempeiatur anfangen rothe, gelbe u s w Strahlen auszusenden!), dass aber die Intensität der Strahlen sehr verschieden sein konne, da sie proportional ist dem Absorptionsvermogen des Korpeis für diese Wellenlange

Dass der Satz in dieser Form nicht ganz richtig ist, hat zuerst Planck 6) ausgesprochen, die neuesten Resultate über die Strahlungsgleichung des schwarzen Korpers zeigen, dass für keine Temperatur und keine endliche Wellenlange das Emissionsvermogen Null wird. Für eine bestimmte Wellenlange giebt es also keine Temperatur, bei welcher e sprungweise von Null verschieden wird.

¹⁾ B Stewart, On the light radiated by heated bodies Pioc Roy Soc 10 p 385—393 (1860)

²⁾ F Braun, Em Versuch über Lichtemission gluhender Könper Gottinger Nach 1887 p 465—467, auch Wied Ann 33 p 413—415 (1888)

³⁾ Le Chatelier, J de Phys (3) 1 p 185-205 (1892)

⁴⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 109 p 293 (1860)

⁵⁾ Diesen Schluss zieht auch B. Stewart, Edinb Trans 22 p 1-20 (1858)

⁶⁾ M Planck in den Anmerkungen in Ostwalds Classiker Nr 100

Practisch andert das aber nach meiner Meinung an der Gultigkeit des Draperschen Gesetzes nichts, wir sehen Licht eines schwaizen Korpers erst. wenn seine Intensitat einen gewissen Schwellenwerth erreicht hat, also von emer durch das Auge des Beobachters und anderen Bedingungen gegebenen Temperatur an, und erst von dieser Temperatur an konnen auch nichtschwarze Korper sichtbar werden Dasselbe gilt für andere Beobachtungsmittel, Bolometer, photographische Platte u s w Fur die Wahi nehmung liegen also die Veihaltnisse so, als ob der schwarze Koiper bei steigender Temperatur allmahlıch kürzere Wellenlangen zu emittiren beginne Dass fur die ubrigen Korper kleine Unterschiede durch die Grosse des Absorptionsvermogens herbeigefuhrt werden, hat schon Kirchhoff heivorgehoben Mir scheint somit, dass man das Drapersche Gesetz mit demselben Recht als gultig oder ungultig bezeichnen kann, wie etwa das Boylesche Gesetz Praktisch schwankt die Temperatur, bei der das Gluhen beginnt, für die verschiedensten Körper auch um weniger als 1000

Uebrigens halte ich es für ziemlich gleichgultig, ob man das Gesetz als nichtig oder unrichtig bezeichnet, und ich sehe nicht ein, warum Lummer¹) mit solchem Eifer die Ungultigkeit desselben verficht

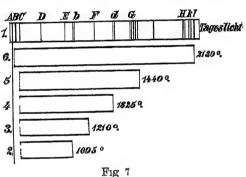
29. Der Satz ist zuerst von Draper²) gefunden worden und wird daher das Diapersche Gesetz genannt Freilich hat Draper das Gesetz nicht so bestimmt ausgesprochen, wie man gewohnlich annimmt Seine Versuche sind folgende er erhitzt einen ausgespannten Platinstreif durch einen Strom und bestimmt die Temperatur aus der Lange des Streifs Bei 977° F fangt der Draht an sichtbar zu werden Dann bringt er in einen Gewehrlauf Stucke verschiedener Substanzen Platin, Kalk, Marmor, Flussspath, Messing, Antimon, Kohle, Blei, und erhitzt den Lauf Dabei zeigt sich, dass alle Substanzen bei derselben Temperatur, wie der Gewehrlauf selbst, anfangen sichtbare Strahlen auszusenden - Eine Kritik dieses Versuches, die ihn als ganz verkehrt erscheinen lasst, werden wir sehr bald zu besprechen haben — Dann kehrt Draper zu dem Platinstreif zuruck, dessen Licht bei verschiedenen Temperaturen er nun spectial zerlegt beobachtet Bei 1095° F wird er zuerst sichtbar, "the colours were red and greenish-gray" Ber 12100 "the spectrum extended from the position of the fixed line B in the ied almost as far as the line F in the green, the colours present being red, orange and a tint which may be designated as gray There was nothing answering to yellow — The gray rays emitted by platinum just beginning to shine, appear to be more intense than the red, at all events the wires in the field of the telescope are more distinctly seen upon them than upon the other colours I give them the designation of gray, for they appear to approach that tint more closely than any

¹⁾ O Lummer, siehe Rapport du Congrès internat Paris 1900, Vol 2 p 56, und. Ueber die Gultigkeit des Draperschen Gesetzes Arch d Math u Phys (3) 1 p 77—90 (1901)

2) J W Draper, On the production of light by heat Amer J (2) 4 p 388—402 (1847), auch Phil Mag (3) 30 p 345—360 (1847)

other, and yet it is to be remarked that they are occupying the position of the yellow and green regions - The idea, that as the temperature of a body rises it begins to emit rays of increasing refrangibility, has obviously to be taken with a certain restriction Instead of first the red, then the orange, then the yellow, e t c rays, in succession make their appearance, in which case the spectrum should regularly increase in length as the temperature rises, we here find, at the very first moment it is visible to the eye, it yields a spectrum reaching from the fixed line B to nearly F - It is to be remarked, that while the more refrangible end undergoes a great expansion, the other extremity exhibits a corresponding though a less change" Aber trotz dieser Versuche sagt en am Schluss "I conclude, that, as the temperature of an incandescent body uses, it emits rays of light of an increasing refrangibility, and that the apparent departure from this law, discovered by an accurate prismatic analysis, is due to the special action of the eye in performing the function of vision"

Dieses Resultat wird durch nebenstehende Fig. 7 illustrirt Wie man sieht, hat Draper sein Gesetz gar nicht eigentlich experimentell gefunden, sondern nur ziemlich kuhn vermuthet Dass auch seine Temperaturangaben recht falsch sein werden, lasst sich vermuthen, so berechnet Glay 1) nach neueren Angaben fur den Ausdehnungscoefi-



cienten des Platins, dass statt 525°C, wo das unzerlegte Licht zuerst sichtbar wurde, 490° zu setzen sei Aber diese Zahlen haben sehr wenig Bedeutung, sie sind individuell verschieden, auch naturlich in hohem Grade von der Lichtstarke des benutzten Spectroscops abhangig 2)

30. De la Provostaye, und Desains 3) hatten ihre Untersuchungen uber strahlende Warme damit abgeschlossen, dass sie bei hoher Temperatur die Emission verschiedener Substanzen vergleichen wollten dazu einen Platinstreif auf der einen Seite mit Bleiborat und erhitzten ihn durch einen galvanischen Strom, der Streif steht zwischen zwei Thermosaulen so, dass beide den gleichen Ausschlag geben, wenn auf beiden Seiten Platin strahlt Dann erhielten sie sehr verschiedene Ausschlage, wenn die eine Seite mit

¹⁾ P L Glay, The minimum temperature of visibility. Phil Mag (5) 37. p 549-557 (1894)

²⁾ Uebrigens hat schon viel fruher A Wedgwood (Phil Trans 1792, I p 28-47, 272-282) bemerkt so verschiedenaitige Korper, wie Gold und Thon, beginnen bei derselben Temperatur zu leuchten, also wohl alle Körper.

³⁾ F de la Provostaye et P Desains, Détermination des pouvoirs émissifs a de hautes températures C R. 38 p 440-443 (1854). Note sur la détermination des pouvoirs émissifs des corps pour la lumière CR 38 p 977-978 (1854).

verschiedenen Substanzen uberzogen wai, und auch verschiedene Verhaltnisse der Ausschlage, wenn die Temperatur geandert wurde. Auf beiden Seiten eingeschaltete Gasplatten zeigten, dass auch die Qualität der Strahlen verschieden sei, indem sie verschiedene Bruchtheile durchliessen. Dann erhitzten sie höher, so dass die sichtbare Strahlung mit dem Photometer verglichen werden konnte. Um sicher die gleiche Temperatur zu haben, verführen sie so, dass sie die eine Halfte des Platins auf der Vorderseite, die andere Halfte auf der Ruckseite mit der betreffenden Substanz bekleideten, wenn nun auch durch grossere oder geringere Emission der Substanz der Streif mehr oder weniger gekuhlt wurde, so waren doch für beide Halften die Verhaltnisse identisch. Auch hier erwiesen sich die bei gleicher Temperatur von verschiedenen Korpern ausgestrahlten Lichtmengen sehr verschieden

E Becquerel') erhitzt in einem Ofen ein Luftthermometer, eine Thermosaule und verschiedene feste Korpei, ei beobachtet die zusammengehorigen Werthe der Temperatur, des Thermostroms und der Intensität des von der Thermosaule ausgestrahlten rothen Lichtes, um dadurch eine Beziehung zwischen dieser Intensität und der Temperatur, iesp dem Thermostrom zu einalten, die ihm gestätten soll, für andere Lichtquellen die Temperatur zu einsiteln Dabei findet er, dass die Intensität des von verschiedenen Korpern bei derselben Temperatur ausgestiahlten Lichtes sehr verschieden sein konne, dass aber alle undurchsichtigen Korpei, wie Platin, Kalk, Magnesia nahezu gleich stark strahlen bei allen Temperaturen bis zum Schmelzpunkt von Platin

Gegen diese Resultate erheben sich de la Piovostaye²), und später auch Desains³), da sie den ihrigen widersprechen, und sie erkennen auch die Fehlerquelle wenn man undurchsichtige Korper, die also Licht nur absorbiren oder reflectiren, nichts hindurchlassen, in einer geschlossenen Hulle erhitzt, so beobachtet man nicht nur das von den Korpern emittirte, sondern auch das von der Hulle kommende an ihnen reflectirte Licht. Da nun die reflectirte Menge complementar zur absorbirten ist, also auch zur emittirten, so mussen alle undurchsichtigen Korper gleich hell erscheinen, da die, welche weniger emittiren, genau entsprechend mehr reflectiren, so dass beide Theile sich immer zur Strahlung der geschlossenen Hulle (d. h. eines schwarzen Körpers nach Kirchhoff), erganzen⁴). Ganz derselbe Vorwurf trifft nun auch

¹⁾ E Becquerel, Recherches sur la determination des hautes temperatures au moyen de l'intensité de la lumière émise par les corps incandescents. U R 55. p 926—829 (1862). Ann chim et phys (3) 68 p 49—143 (1863)

²⁾ F de la Provostaye, Le corps divers portes a l'incandescence sont-ils également lumineux a meme temperature, C R 57 p 637—639 (1863), auch Ann chim et phys (3) 69 p 492—498 (1863)

³⁾ P Desains, Recherches sur l'émission des ladiation lumineuses a la température rouge C R 61 p 24-27 (1865) Siehe noch E Becquerel, C R 57 p 681-682 (1863), Ann chim et phys (4) 1 p 120-126 (1864), de la Provostaye, C R 57 p 1022-1025 (1863), Ann chim et phys (4) 1 p 116-120 (1864)

⁴⁾ Dieselbe Erfahrung hat später Ch E St John gemacht, als er die Emission eines im Ofen erhitzten Auer-Strumpfes messen wollte Ueber die Vergleichung des Lichtemissions-

16 Versuche von Draper in dem Gewehrlauf, so dass man sagen muss, gexperimenteller Beweis für das Drapersche Gesetz existirt überhaupt Dass es trotzdem in gewissem Sinne i) richtig ist, ergiebt sich vielmehi Chliesslich aus dem Kirchhoffschen Satze, wenn man noch die wohl berechto Hypothese hinzunimmt, dass es keinen festen Koipei giebt, für welchen das Appropriese inflational and a service in the servic

31. Das Drapersche Gesetz hat lange Zeit keine weitere Untersuchung 3erunden, bis H. F Weber²) bei Gelegenheit dei Messung des Nutzeffectes VOD Gluhlampen darauf stiess Er findet, dass, wenn dei Kohlefaden anfangt than zu werden, das Licht keine bestimmte Farbe habe, sondern "gespen stergrau oder dusternebelgiau" eischeine, und im Spectrum genau an der Stelle liege, wo bei gesteigerter Intensitat sich das Helligkeitsmaximum befin det. im Gelb und Gelbgrun Wird die Stromstarke gesteigert, so wird das Licht gelblichgrau, dann kommt ein rothlichei Ton hinzu, der immer ausgesprochener hellroth wild, um dann durch Orange und Gelb sich schliesslich In Weiss zu verwandeln Im Spectrum sieht man dabei, wie der anfangs graue Streifen im Gelb und Gelbgrun sich nach beiden Seiten allmahlich ausbreitet

Weber beschreibt diese Resultate, als ob sie etwas von 'den Draperschen Verschiedenes enthielten, wahrend sie vollkommen damit übereinstimmen, Wenn man sich an die Diaperschen Worte und Zeichnung halt. Nur wai Draper in so fein weiter als Weber, als er die Erscheinung einem physiologischen Einfluss des Auges zuschrieb, wahrend Webei meint, die Strahlung mittlerer Wellenlange werde darum dem Auge am fruhesten sichtbar, "weil sie auch schon bei der Temperatur der beginnenden Graugluth die maximale Energie besitzt, infolge dessen ihre lebendige Kraft am fruhesten jenen Schwellenwerth ubersteigt', welcher vorhanden sein muss, um eine Lichtempfindung zu veranlassen"

Weber macht noch weitere Versuche mit verschiedenen Metallen, die durch einen untergesetzten Brenner erhitzt werden und deien Temperatur durch ein Thermoelement bestimmt wird. Die Erscheinungen sind im Wesentlichen die gleichen, abei Eisen wird schon bei 390°, Platin bei 390°, Gold bei 417° sichtbar.

32. Diese Aibeit von Weber hat nun eine ganze Reihe anderer hervorgerufen und somit zur Klarung der Frage beigetiagen Stenger 1) sagt. dass er genau dieselben Beobachtungen wie Weber gemacht, abei andere Schlusse gezogen habe Im prismatischen Spectrum liege bekanntlich das Maximum micht im Gelb-grun, wie Weber annehme, sondern im Ultraroth

vermogens der Körper bei hohen Temperaturen und uber den Auerschen Bienner Wiedem Ann 56 p 433-450 (1895)

¹⁾ Vergl § 28.

²⁾ H F Weber, Die Entwickelung der Lichtemission gluhender fester Körper Berl Ber 1887, p 491—504, auch Wied Ann 32 p 256—270 (1887)

³⁾ F. Stenger, Zur Lichtemission gluhender fester Korper Wied Ann 32 p 271-275 (1887)

Die Erscheinung sei nur eine Wirkung des Auges, wie sich leicht durch einige Versuche nachweisen lasse wenn man die Temperatur eines glühenden Bleches so wähle, dass in einem lichtschwachen Spectroscop nur noch Gelbgrun sichtbar sei, so erhalte man mit einem starkeren Apparat sofoit wieder auch Roth, wenn man das Sonnenlicht durch zwei eingeschaltete Nicolsche Prismen abschwäche, so bleibe zuletzt auch nur der Streif im Gelbgrun übig Man konne also über die Energievertheilung im Spectrum mit dem Auge überhaupt nicht urtheilen, sondern nur mit dem Bolometer

Noch eingehender wird in demselben Sinne die Frage von Ebei t1) behandelt Er misst die Energie, die bei verschiedenen Wellenlangen zur Erregung der Lichtempfindung nothig ist, nach einer Methode, die freilich hochst ungenau ist, aber für den vorliegenden Zweck doch genugt das Bild einer Argandlampe wird auf den Spalt eines Spectroscopes mittelst einer Linse projectet, zwischen Lampe und Linse aber eine verschiebbare Blende eingeschaltet, durch deren Stellung die Intensitat des Bildes in messbarer Weise verandert werden kann. Von zwei veischiedenen Beobachtern wird sie so eingestellt, dass in verschiedenen Theilen des Spectrums das Licht grade verschwindet oder grade erscheint. Um sich von der zufalligen und unbekannten Energievertheilung der Gasflamme zu befreien, benutzt Ebert einen spectralen Intensitatsvergleich von Meyer zwischen einer Gaslampe und einer Bogenlampe, und endlich die bolometrische Energiemessung im Spectrum der Bogenlampe von Langley Auf diesem Umwege gelangt er zu einer freilich nur angenaherten Kenntniss der Energievertheilung in dem von ihm benutzten Spectrum, und dann aus den Einstellungen der Blende fur die verschiedenen Farben zur Kenntniss der relativen Energiemengen, welche nothig sind, die Farben grade sichtbar zu machen Reciproke dieser Zahlen kann man die Empfindlichkeit des Auges für diese Farben nennen.

Bezeichnet man die Empfindlichkeit für die gunstigste Wellenlange mit 1, so finden die beiden Beobachter die in folgender Tabelle gegebenen Resultate

Wellenlange	$675 \mu\mu$	590 սμ	$530\mu\mu$	$500 \mu\mu$	470 μμ
Empfindlichkeit	0,04	0,07	1	0,77	0,33
	60,0	0,06	1	0.50	0.25

Aus diesen Zahlen²) ergiebt sich nun aufs deutlichste, dass wir in einem lichtschwachen Spectrum zuerst das Gelbgrun zu sehen bekommen, dass dazu allmahlich Farben von kurzerer und langerer Wellenlange kommen, wobei aber im prismatischen Spectrum die Ausdehnung nach kurzeren Wellenlangen rascher

¹⁾ H Ebert, Ueber den Einfluss der Schwellenwerthe der Lichtempfindung auf den Charakter der Spectra Wied Ann 83 p 136-155 (1888)

²⁾ Aehnliche Bestimmungen sind auch sonst wiederholt ausgeführt worden, z B S Lamansky, Ueber die Grenzen der Empfindlichkeit des Auges für Spectralfarben, Pogg Ann 143 p 633—643 (1871), S P Langley, Energy and vision, Amer. J (3) 36 p 359—379 (1888), auch Phil Mag. (5) 27 p 1—23 (1889) und Ann chim et phys (6) 17 p 62—93 (1889), W de W Abney, On the limit of visibility of the different rays of the spectrum Preliminary note. Proc Roy. Soc 49 p 509—518 (1891)

voi sich geht, als nach langeren. Es ware heute nicht schwer, für verschiedene Temperaturen eines Platindrahtes die Energievertheilung in seinem Spectrum anzugeben, und danach genauer die Empfindlichkeit des Auges, oder die zur Wahrnehmung einer Farbe erforderliche Energie zu bestimmen. Die Durchmessung desselben Spectrums mit Bolometer und Auge ware gewiss eine dankenswerthe Arbeit

Jedenfalls aber genugen die Zahlen von Ebert, um die Beobachtungen von Draper, Weber und Stenger vollstandig aufzuklaren

Auch Knies¹) sagt, die beobachteten Differenzen gegen das Diapersche Gesetz seien rein physiologischer Natur

33. Es sind noch einige Versuche auf diesem Gebiete zu erwahnen Emden²) bestimmt für verschiedene Korper die Temperatur, bei welcher das erste Gluhen sichtbar wird, er giebt für Neusilber 403°, Platin unrein 404°, Eisen 405°, Palladium 408°, Platin rein 408°, Silber 415°, Kupfer 415°, Gold 423° Violle³) findet, dass eine gusseiserne Platte bei 350° ohne bestimmte Farbe sichtbai Grav⁴) benuzt einen Platinstreif, derselbe wird morgens bei einer hoheren Temperatur gesehen als Abends, und von verschiedenen Personen bei verschiedenen Temperaturen, welche zwischen 3730 und 4600 liegen Licht erscheint neblig weiss, des Morgens aber, wo die Temperatur höher sein muss, rothlich Nach Kennelly und Fessenden⁵) wird Kupferdrath bei 4930 sichtbar. Petinelli6) erhitzt Gusseisen, und findet, dass eine grossere Flache bei niedrigerer Temperatur gesehen wird, als eine kleinere Fur gut strahlende Korper, wie Russ, Metalloxyde, Gusselsen ist die erforderliche Temperatur 404°, für Glas 460° Noble 7 theilt mit, Rayleigh habe das erste Licht grunlich-grau gesehen, nicht 10thlich Andere Beobachter nennen es bei der niedrigsten Temperatui grau-weiss, dann gelb, dann orange Porter®) bezeichnen verschiedene Beobachter das erste Licht als gelblich, weiss oder rothlich, dann wird es allmahlich rothlicher, dann orange Lummer findet schon bei 360 farbloses Licht) Simon 10) setzt eine Flamme vor den Spectralapparat, spannt zwischen Flamme und Spalt einen Draht aus,

¹⁾ M Knies, Ueber die Weberschen Versuche, betr das Emissionsvermögen bei beginnendem Gluhen Tagebl d deutsch Naturf-Versammlung 62 p 217—218 (1889)

²⁾ R Emden, Ueber den Beginn der Lichtemission gluhender Metalle Wied Ann 86 p 214—215 (1889)

³⁾ J Violle, Sui le rayonnement des corps incandescents. J de phys. (3) 1 p. 298—301 (1892)

⁴⁾ P L Gray, The minimum temperature of visibility Phil Mag (5) 37 p 549— 557 (1894)

⁵⁾ A E Kennelly and R A Fessenden, Some measurements of the temperature variation in the electrical resistance of a sample of copper Phys Rev 1 p 260—273 (1894)

⁶⁾ P Petinelli, Sulla temperatura minima di luminosità Rendic acc Lincei (5) 4, 1 p 107—111 (1895), auch Nuovo Cim (4) 1 p 183—186 (1895)

⁷⁾ A Noble, First visible colour of incandescent iron Nat 45 p 484-485 (1892)

⁸⁾ T C Porter, First visible colour of incandescent iron Nat 45. p 558-559 (1892)

⁹⁾ O. Lummer, Zs f Instrkde 19 p 216 (1899)

¹⁰⁾ P Simon, Expérience de cours J de phys (2) 7 p 79-80 (1888)

welchen er durch einen Strom allmahlich erlutzt. Dann ist zuerst eine dunkle Lime durch das Spectrum sichtbar, die beim Erhitzen zuerst im Roth verschwinde, dann im Gelb, im Grun u s w, um in derselben Reihenfolge als helle Linie zu erscheinen

- 34. Weber hatte bei seinen Beobachtungen hervorgehoben, dass so lange noch keine bestimmte Farbe zu erkennen ist, das Licht einen eigenthumlich zitternden, schwankenden Eindruck mache, dasselbe wird von anderen angegeben V10lle 1) meint, die Empfindung des Lichtes komme schon bei gerıngeren Intensitaten, als die Empfindung der Farbe²) Die Erscheinung ist am ausführlichsten von Lummer 3) behandelt und, wie mit scheint, genugend erklart worden Er geht von der Hypothese von Knies aus, dass die Stäbchen der Retina für Licht ohne Farbe empfindlich sind, die Zapfen für die Farbe, dass aber erstere empfindlicher seien als letztere. Bei Beginn der Emission werden daher nur die Stabchen gereizt, da diese aber im gelben Fleck des Auges, mit dem wir beim Fixnen eines Gegenstandes sehen, fehlen, so verschwindet das erste Licht, sobald wir die Lichtquelle fixiren, wird sichtbar, wenn wir das Auge bewegen, und so kommt dei unruhige Eindruck zu Stande Lummer hat diese Erklaiung auch durch emige Versuche gestutzt findet ubrigens, dass schon bei 4200 ein schwarzer Hohliaum unsichtbar werde
- 35. Eine weitere qualitative Bestatigung seines Satzes findet Kirchhoff bei Berucksichtigung des Polarisationszustandes des emittirten und absorbirten Lichtes Bei undurchsichtigen Korpern wird das auffallende Licht theils absorbirt, theils reflectirt. Nennen wir das einfallende Licht 1, den absorbirten Bruchtheil A, den reflectirten R, so ist für jede Wellenlange 1 = R + A, also A = 1 - R, und das Kirchhoffsche Gesetz lasst sich in diesem Falle schreiben $\frac{E}{1-R}$ = e, welche Gleichung fur jede Wellenlange und jede Polarisationsebene erfullt sein muss. Nun wissen wii, dass das reflectirte Licht theilweise polarisirt ist, und konnen daraus den Schluss ziehen, dass das unter demselben Winkel emittirte Licht in genau gleichem Grade polarisirt sein Dass das wirklich der Fall ist, haben de la Provostaye und Desains 4), Magnus 5) und Andere nachgewiesen

phys (3) 28 p 252—255 (1849), C R 32 p 86—90 (1851), Ann chim et phys (3) 32 p 112

¹⁾ J V10lle, J de phys (3) 1 p 295-301 (1892)

²⁾ W v Bezold hat schon viel fruher gefunden, dass bei starker Abschwachung eines Spectrums schliesslich em Bild ohne Farbeneindruck ubrig bleibt Pogg Ann 150 p 283 (1873) Derselbe beschreibt einen einfachen Versuch zum Nachweis des Draperschen Gesetzes Wied.

^{3) 0.} Lummer, Ueber Graugluth und Rothgluth Wied Ann 62 p 13-20 (1897) 4) F de la Provostaye et P Desains, C R 29 p 757-758 (1899), Ann chim et

⁵⁾ G Magnus, Ueber die Polansation der ausgestrahlten Warme und ihren Durchgang durch parallele Platten, Berl Ber 1866, p 62-73, auch Pogg Ann 127 p 600-613 (1866), Ueber die Polarisation der Warme von 100°C, und über die Bewegung bei der Warmeleitung, Berl Ber 1868 p 158—168, 249—252, auch Pogg Ann 184 p 45—64 (1868)

Einen weiteren Beweis hat Kiichhoff!) geliefeit er sagt, eine parallel zur Axe geschliffene Tuimalinplatte absorbirte mehr von Strahlen, deren Polarisationsebene parallel der Axe steht Falls diese Eigenschaft auch bei hoherer Temperatur erhalten bleibt, muss daher eine Turmalinplatte senkrecht zu ihrer Oberflache Strahlen emittiren, die theilweise polarisit sind in der durch die Axe gelegten Ebene Das bestatigt der Versuch "Die benutzten Turmalinplatten ertrugen, in die Flamme dei Bunsenschen Lampe gebracht. lange Zeit eine massige Gluhhitze, ohne eine bleibende Veranderung zu eileiden Die Eigenschaft, hindurchgehendes Licht zu polarisiren, kam ihnen auch in der Gluhlitze zu, wenngleich in erheblich geringerem Grade, als bei niederer Tempeiatur Es zeigte sich dieses, indem man durch ein doppeltbiechendes Prisma durch die Turmalinplatte hindurch nach einem Platindrahte sah, der in derselben Flamme gluhte Die beiden Bilder des Platindrathes hatten eine ungleiche Helligkeit, doch war ihr Unterschied viel geringer, als wenn die Turmalinplatte ausserhalb der Flamme sich befand. Es wurde dem doppeltbrechenden Prisma die Stellung gegeben, bei der der Unterschied der Lichtstarke der beiden Bilder des Platindrahtes ein Maximum wai, gesetzt. es ware das hellere Bild das obere gewesen, es wurden dann nach Entfernung des Platindrahtes die beiden Bilder der Turmalinplatte mit einander verglichen Es war das obere Bild, nicht auffallend, aber unzweifelhaft, dunkler als das untere, die beiden Bilder erschienen grade, wie zwei gleiche gluhende Korper eischienen waren, von denen der obere eine niedligere Temperatur als der untere besessen hatte"

Ganz denselben Versuch hat fast gleichzeitig auch Stewait²) mit demselben Erfolge ausgeführt

Hier sind weiter die Beobachtungen des Zeemanschen Phanomens bei Absorption anzufuhren wir finden, dass die Emission eines Dampfes sich im Magnetfeld andert, so dass statt einer Wellenlange unpolarisirten Lichtes zwei oder mehr mit linear oder circular polarisirtem Lichte entstehen. Aus dem Kirchhoffschen Gesetze folgt ohne weiteres, dass derselbe Dampf im Magnetfeld dieselben polarisirten Schwingungen absorbiren muss. Darauf hat zuerst wohl Konig³) hingewiesen, und der Schluss ist durch zahlieiche Beobachtungen bestatigt, das nahere Eingehen darauf sei für das Kapitel über den Zeeman-Effect aufgespart

36. Der Satz war von Kiichhoff aufgestellt, um dadurch die Fraunhoferschen Linien, oder genauei gesagt, um die Erscheinung zu erklaren, dass ein Dampf grade die Wellenlangen absorbirt, welche er selbst emittirt Diese Erscheinung giebt denn auch einen erheblich feineren Prufstein für die

¹⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 109. p 299 (1860)

²⁾ B Stewart, On the nature of the light emitted by heated tourmaline Proc Roy Soc 10 p 503-505 (1860), auch Phil Mag (4) 21 p. 391-393 (1861)

³⁾ W Konig, Beobachtung des Zeemanschen Phanomens Wiedem Ann. 62 p 240 —248 (1897)

Richtigkeit des Gesetzes ab, als die bishei besprochenen, aber auch nur einen qualitativen, keinen quantitativen, da bishei wenigstens noch nie das Emissionsvermogen und Absorptionsvermogen für eine bestimmte Linie genugend gemessen worden ist

Kirchhoff¹) bemerkt, nach allen bekannten Thatsachen musse man erwarten, dass die Energiecurve eines schwarzen Korpeis einen continuurlichen Verlauf habe, die dass die Energie sich mit der Wellenlange langsam ändere, so dass sie durchweg für benachbarte Wellenlangen ahnliche Grosse habe Wenn wir daher finden, dass das Emissionsspectrum eines Dampfes discontinuirlich sei, nur für einzelne scharf begrenzte Theile eine messbare Intensität besitze, so folge aus dem Gesetz, dass auch das Absolptionsvermogen sich sprungweise ändern musse und nur für die emittilten Wellenlangen einen erheblicheren Werth haben konne Daraus folgt dann, dass ein Dampf grade die Wellenlangen stark absorbirt, welche er bei deiselben Temperatui emittirt.

Dieser Satz darf nicht, wie es mituntei geschieht, umgekehrt werden, ein Korpei emittirt nicht alle Wellenlangen, welche er absorbirt, das sieht man sofort, wenn man Korper von niedriger Temperatui nimmt, die wohl absorbiren, aber nicht emittiren, das Emissionsvermogen ist zwai immer dem Absorptionsvermogen proportional, aber auch dem Emissionsvermogen des schwarzen Korpers, muss also tiotz beliebig grossen Absorptionsvermogens ∞ klein bleiben, so lange der schwarze Korper die betreffende Wellenlange nicht in endlichem Maasse emittirt

Das Kirchhoffsche Gesetz gilt für alle Korper, für feste ebenso, wie für flussige und gasformige, naturlich immer unter der Beschrankung, unter welcher es ausgesprochen ist, namlich unter der Voraussetzung, dass die Emission ausschließlich auf Kosten von Warme geschehe und entsprechend die absorbirte Strahlung nur in Warme verwandelt werde. Da nun, wie wir in einem späteren Kapitel ausführlich erortern werden, bei leuchtenden Dampfen die Erfüllung dieser Bedingung nicht sicher ist, man in neuerer Zeit sogar immer mehr dazu neigt, sie als selten erfüllt zu betrachten, so wird man die Prufung des Gesetzes an Dampfen als zweifelhaft ansehen mussen, aber erwarten konnen, dass es bei glühenden festen Korpern, wo wir nach allgemeiner Annahme eine reine Warmeemission haben, erfüllt sei

37. Wir wollen uns trotzdem zuerst mit den Dampfen beschaftigen, weil hier das Gesetz zuerst von Kirchhoff selbst angewendet ist, und weil wir in der That in zahllosen Fallen eine qualitative Bestatigung finden Wir denken uns also vor einem gluhenden Korper, der ein continuirliches Spectrum hiefert, einen gluhenden Dampf und zerlegen das durchgegangene Licht zu einem Spectrum, dann wird der Dampf Theile des durchgehenden Lichtes absorbiren, aber gleichzeitig dieselben Wellenlängen emittiren Die Bedingung dafür, dass die Linien dunkel auf hellerem Grunde erscheinen, ist schon von

¹⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 109 p 292 (1860)

Kirchhoff!) ausgespiochen worden dei feste Koiper muss sich auf hoherer Temperatui befinden, als der Dampf, auf um so hoherer, je weiter er von einem schwarzen Korper in Bezug auf seine Emission entfernt ist. Nehmen wir namlich an, der feste Koipei sei ein schwaizei von dei Temperatur t des Dampfes, so wird er von einer dei in Frage kommenden Wellenlangen e emit-Der Dampf absorbirt davon Ae, er emittirt E = Ae, also grade so viel, als er absorbirt, Veilust und Gewinn compensiien sich, die Linie erscheint weder hell noch dunkel Ist aber der schwarze Korpei heisser, so emittirt er mehr von dei betieffenden Wellenlange, e', wo e'>e Der Dampf absorbirt nun Ae', emittirt Ae also die Absorption überwiegt, wir erhalten eine dunkle Linie Ware umgekehrt der schwarze Korper kuhler, so wurde die Emission des Dampfes überwiegen, und wir wurden eine helle Linie sehen Ist endlich der feste Korper nicht schwarz, so emittirt er weniger, als der schwarze von gleicher Temperatur, verhalt sich also wie ein kuhlerer schwarzer Korper, und seine Temperatur muss hoher getrieben werden, damit eine Absorptionslinie sichtbar wird Man kann daher die Bedingung für die "Umkehrung" einer Linie genauer so aussprechen, dass man sagt, fur den Korper, dessen Strahlung absorbirt wird, muss E grosser sein, als für den Dampf $\frac{E}{A}$

Ein schoner Versuch, welchen mit vor etwa 20 Jahren Kirchhoff mittheilte, lasst dies leicht qualitativ bestatigen lasst man Sonnenlicht durch eine Lithiumflamme gehen, so kann man im Spectrum die Lithiumflime dunkel, gar nicht oder hell sehen, je nachdem man die Intensität des Sonnenlichtes durch vorgehaltene Mattglasplatten weniger oder mehr abschwacht

38. Kiichhoff war also im Recht, wenn er eine Bestatigung seines Satzes in dem Umstande erblickte, dass er eine grosse Anzahl von Linien dei Elemente im Sonnenspectrum als dunkle Linien voifand, und seit seiner Zeit ist die Zahl der dadurch erklarten Fraunhoferschen Limen noch ungemein gewachsen Aber das Gesetz scheint zu verlangen, dass alle Linien eines Elementes umgekehrt werden, und das ist nun keineswegs der Fall braucht nur eine der Listen, wie sie z B Hasselberg fur verschiedene Elemente aufgestellt hat 2), anzusehen, um sich zu übeizeugen, dass selbst von den starkeren Linien eines in der Sonne zweifellos vorhandenen Elementes manche unter den Fraunhoferschen Linien fehlen, wahrend schwachere vorhanden sind Eine Erklarung dafur ist freilich in unserer Unkenntniss der ırdıschen Spectra leicht zu finden wir wissen, dass sich die Spectra mit der Temperatur und anderen Bedingungen zum Theil ganz ausserordentlich stark andern, so dass vielfach z B das Bogenspectium eines Elementes mit seinem Funkenspectrum sehr wenig Aehnlichkeit hat Wir konnen also immer sagen, die in der Sonne fehlenden Linien gehoren zu einer anderen Temperatur oder

¹⁾ Kirchhoff, Pogg Ann 109 p 294 (1860)

²⁾ Siehe z B Cobalt und Nickel, Kongl Svenska Vet Ak Handl 28 No. 6 (1896) p 42 oder Vanadium, ibid 32 No. 2 (1899) p 37

sonstigen anderen Bedingungen, als sie in der Sonne vorhanden sind, es sind Linien, welche von der Sonnenhulle auch nicht emittirt werden wurden Dann aber mussen wir erwarten, dass wenigstens die Linien, welche wir unter Umstanden, — in der Chromosphare und in den Protuberanzen, — hell zu sehen bekommen, sich unter den dunklen Linien befinden Aber auch das ist nicht der Fall die Heliumlinie sehen wir in strahlender Intensitat in Emission, aber unter den Fraunhoferschen Linien ist sie gewohnlich nicht sichtbar, wenn auch vielleicht einige Male Spuren von ihr wahrgenommen sind 1)

Wenn em Dampf ausserordentlich schwach absorbirt und in sehr dunner Schicht vorhanden ist, so konnte seine Absorption unbemerkbar schwach bleiben, da aber dann die Emission entsprechend schwach sein muss, so kann man offenbar bei der Heliumlinie diese Erklarung nicht verwenden. Es liesse sich ferner annehmen, dass ein Dampf so tief in der Sonnenhulle liege, dass seine Temperatur nicht genug unter der dei Schichten liegt, welche das continuirliche Spectrum geben, dann konnte keine Umkehrung eintreten. Aber auch das trifft hier nicht zu, denn wir sehen die helle Linie stets in den obersten Schichten. Ich sehe daher nicht ein, wie man das Fehlen der dunklen He-Linie erklaren soll. Wilsing²) meint, die Linie sei hell immei nur am Rande gesehen, wo wir durch eine dicke Schicht hindurchblicken, 'damit lasse sich also die Annahme vereinigen, die Schicht sei so dunn, dass wir Absorption auf der Sonnenscheibe nicht sehen. Diese Erklarung scheint mir nicht zu genugen da man oft bei den Sonnenflecken D₃ sehr hell sieht, musste es hier auch dunkel gesehen werden.

Man darf nun naturlich weder schliessen, He sei ein Stoff, der nur emittire, nicht absorbire 3), noch schliessen, das Kirchhoffsche Gesetz gelte nicht, sondern man wird sagen mussen, dass wir die Bedingungen für das Verhalten des He auf der Sonne nur noch nicht erkannt haben

39. Auch im Laboratorium sind zahlreiche Untersuchungen über die Umkehrbarkeit gemacht worden, ich brauche hiernur die Arbeiten von Lockyer⁴) und die besonders ausführlichen von Liveing und Dewar⁵) zu nennen Auch

¹⁾ J N Lockyer, C R 69 p 121—128 (1869) Eine Beobachtung von A Ricco ist zweiselhaft Alcuni singolari fenomeni spettroscopistici, Mem. soc spettr Ital 15 p 41—43 (1886), siehe dazu Astrophys J 2 p 236—237 (1895)

²⁾ J Wilsing in Scheiner, Spectralanalyse der Gestime, p 202 Leipzig 1890 Siehe auch J Wilsing, Ueber die Bedeutung der anomalen Dispersion des Lichts für die Theorie der Sonnenchromosphare und der Protuberanzen. Astron Nachr 156 Nr 3735 p. 225—229 (1901)

³⁾ Siehe z B E Spee, Sur la raie dite de l'Helium. Bull de Belg (2) 4.9 p 379—396 (1880).

⁴⁾ Siehe namentlich J N. Lockyer. On the absorption of great thicknesses of metallic and metalloidal vapours Proc Roy. Soc 22 p 371—372 (1874), J. N. Lockyer and W the absorption-spectra of metals volatilized by the oxyhydrogen flame Proc Roy Soc 23 p 344—349 (1875).

⁵⁾ Siehe namentlich eine Reihe von Abhandlungen mit dem Titel On the reversal of the lines of metallic vapours Proc Roy Soc 27 p 132—136 (1878). ibid 27 p 350—354 (1878) ibid 27 p 494—496 (1878) ibid 28 p. 352—358 (1879) ibid 28 367—372 (1879) ibid 28 p 471—475 (1879) ibid 29 p 402—406 (1879) ibid 32, p 402—405 (1881)

ın diesen Arbeiten hat sich gezeigt, dass es durchaus nicht moglich ist, alle Linien eines Spectrums, die in Emission erscheinen, dunkel gegen einen hoher temperiiten Hintergrund zu erhalten. Aber darin liegt kein Widerspruch gegen das Kirchhoffsche Gesetz

In einer ganz neuen Arbeit behauptet Scheiner¹) ebenso entschieden wie falsch, es widerspreche den einfachsten Folgerungen aus dem Kirchhoffschen Gesetz und sei daher unmöglich, dass in einem Spectrum gleichzeitig helle und dunkle Linien desselben Stoffes vorkamen. Es wird daher vielleicht nicht überflüssig sein, etwas naher auf die Theorie einzugehen, dass practisch kein einziges Bogenspectrum photographirt werden kann, in dem nicht gleichzeitig helle und dunkle Linien desselben Stoffes vorkommen, weiss wohl sonst jeder, der auch nur oberflächlich mit der Literatur bekannt ist

Ich setze also zwei leuchtende Korper (1) und (2) voraus, von welchen (2) dem Beobachter zugekehrt ist (1) strahle wie ein schwarzer Korper, sein Emissionsvermogen für irgend eine Wellenlange sei e Die Temperatur von (2) sei so hoch, dass das Emissionsvermogen eines schwarzen Korpers dabei e' sei, so emittirt (2) E = e'A, wenn E und A sein Emissions- und Absorptionsvermogen bedeuten Ist (1) allein vorhanden, so haben wir also e, wild (2) davorgesetzt, so absorbirt es davon e A, fugt hinzu E = e'A, wir haben im Ganzen

$$e + e' A - e A = e - (e - e') A$$

Damit die Linie dunkel erscheine, muss e- (e-e') A um einen gewissen Bruchtheil kleinei sein, als e, die Linie ist also desto dunkler, einen je grosseren Bruchtheil (e-e') A von e ausmacht

(e - e') A wird desto grosser, je grosser beide Factoren sind (e - e') wachst mit dei Temperaturdifferenz beider Korper, wird 0, wenn diese verschwindet. Also der zweite Korper muss kalter sein. Aber auch wenn das der Fall 1st, braucht Absorption noch nicht einzutreten, wenn namlich Agleich 0 oder sehr klein ist. Aus der Erscheinung der langen und kurzen Linien z B wissen wir, dass es in jedem Spectrum viele Linien giebt, welche nur bei hoher Temperatur erscheinen, für welche aber bei niedriger Temperatur E und somit A gleich 0 werden Das sind die kurzen Linien, während die langen Linien hoher und niedriger Temperatur entsprechen Wir werden also nur erwarten konnen, dass die staiksten langen Linien umgekehrt erscheinen, wie viele von ihnen, das hangt noch von (e - e') ab Steigern wir diesen Werth, ındem wir den Korper (1) heisser machen, so wachst jedenfalls die Zahl der umgekehrten Linien, steigern wir ihn aber, indem wir (2) kuhler machen, so andern sich gleichzeitig die Werthe von A, und der Erfolg lasst sich nicht voraussehen, er hangt ganz davon ab, ob die Zunahme von (e-e') oder die Abnahme von A uberwiegt

Im allgemeinen muss man sagen, dass die interessanten Versuche von

¹⁾ J Scheiner, Ueber die Sternspectra mit theils hellen, theils dunklen Wasserstofflinien. Astron Nachr 156, Nr 3733 p 195—199 (1901)

Liveing und Dewar das Kirchhoffsche Gesetz sehr schon bestatigen, es ist ihnen in vielen Fallen gelungen, ganze Reihen von Linien umzukehien, oder auch die Temperatur des Hintergrundes so zu erhalten, dass Linien verschwinden, Emission und Absorption sich grade das Gleichgewicht halten 1)

40. Es giebt noch eine andere Art, die Umkehrung von Spectrallinien zu erhalten, welche man "Selbstumkehrung" genannt hat wenn man den leuchtenden Dampf in sehr reichlicher Menge erzeugt, so wird er sich von seiner Erzeugungsquelle nach allen Seiten verbreiten und sich daber abkuhlen, wir werden also in der Mitte Dampf von hoherer Temperatur, aussen solchen von niedrigerer Temperatur haben, und damit sind die Bedingungen gegeben, welche zu einem Ueberwiegen der Absorption über die Emission nothig sind Der einzige Unterschied gegen den vorigen Fall ist nur der, dass nicht Theile eines continuirlichen Spectrums, sondern eines discontinuirlichen absorbit werden

Zuerst hat Kirchhoff die Erschemung beobachtet und nichtig gedeutet Dann fand sie wieder Fizeau2), als er metallisches Natrium verbrannte, er sah dabei die Linien des Natriums nicht hell, sondern dunkel, oder wenigstens in der Mitte dunkel, da die absorbiiende Linie nicht so bieit ist, wie die emit-Fizeau verstand die Erscheinung nicht und konnte sie nicht mit dem Kirchhoffschen Gesetz in Beziehung bringen Dann hat besonders Cornu') auf sie aufmerksam gemacht, und heute ist sie jedem wohl bekannt, der mit Bogenspectren arbeitet Im Bogen sind die Bedingungen reichlichen Dampfentwicklung und der Warmezufuhr im mittelsten Theile besonders gunstig, so dass bei zahlreichen Linien Selbstumkehr auftritt. Aber auch hier ist es nur eine relativ kleine Zahl von Limen, für die das Gesagte gilt, was man wieder wie oben erklaren muss, dass der absorbijende Dampf kuhler ist und daher nicht alle Linien genugend emittirt, daher auch nicht absorbiit, welche vom heisseren Dampfe emittirt werden. Umgekehrt konnen somit nur die Linien erscheinen, die vom Dampfe bei tieferen und bei hoheren Temperaturen emittirt werden, es sind somit in gewissem Sinne die wichtigsten, weil am leichtesten auftretenden Linien, und damit erklart sich auch die hervorragende Rolle, welche die sich selbst umkehrenden Linien überall in den Spectien spielen Wie wii an anderer Stelle sehen werden, sind es die "langen Linien" von Lockyer (Siehe Kap IV)

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals Cambr Proc 4 p 256—265 (1882), auch On an arrangement of the electric arc for the study of the radiation of vapours, together with preliminary results Proc Roy Soc 34 p 119—122 (1882)

²⁾ H Fizeau, Note sur la lumière émise par le sodium brûlant dans l'air. C R $\bf 54$ p $\bf 498-494$ (1862)

³⁾ A Coinu, Sur le renversement des raies spectrales des vapeurs metalliques C R 73. p 332—337 (1879), Sur les iales spectrales spontanément renversables et l'analogie de leurs lois de répartition et d'intensité avec celles des raies de l'hydrogène ('R 100 p 1181—1188 (1885), auch J de Phys (2) 5 p 93—100 (1886)

Dass abei die Zahl der Limen mit Selbstumkehr so relativ gering ist, liegt auch zum Theil an der ungenugenden auflosenden Kraft unserer Instrumente Photographirt man z B das Bogenspectrum des Eisens durch einen Apparat mit etwa zwei Prismen, so wird man ausserst wenige umgekehrte Limen entdecken. Deren Zahl nimmt schon erheblich zu, wenn man ein grosses Concavgitter verwendet und hier wieder steigt sie sehr mit der Ordnung des Spectrums. Die Umkehrung, die sich fast stets nur auf die Mitte der Emissionslinie beschrankt, ist in zahlreichen Fallen so fein, dass es sehr grosser auflosender Kraft bedarf, um sie sichtbar zu machen. So konnen wir wohl annehmen, dass bei wesentlich grosserer auflosender Kraft, als wir in unseren Instrumenten zur Verfügung haben, auch die Zahl der Limen mit Selbstumkehr einen grosseren Theil aller ausmachen wurde

Fassen wir diese ganze Klasse von Eischeinungen zusammen, so mussen wir sagen, dass sie eine schone Bestatigung des Kirchhoffschen Satzes in qualitativem Sinne darstellen, nur bei der Heliumlinie scheinen andere Verhaltnisse vorzuliegen

Es sind zahlreiche Methoden vorgeschlagen worden, um das Absorptionsvermogen eines Dampfes für die Wellenlangen zu zeigen, welche er selbst emittirt, — ein wichtiger Vorlesungsversuch zum Beweise des Kirchhoffschen Satzes Solche Angaben für Na machen z B.

G Kirchhoff, Abh Berl Akad 1861 p 74-77,

W Crookes, Phil Mag. (1) 21 p 55-57 (1861) auch Chem. News 3 p 2-3 (1861),

H G Madan, Phil. Mag (4) 29 p 338-339 (1865),

A Weinhold, Pogg Ann 142 p 321-323 (1871),

J L Solet, Arch sc phys et nat (2) 41 p 64-65 (1871),

 $E \ \text{Cleminshaw, Phul Mag (5) 19} \ p \ 365 \text{---} 368 \ (1885) \, , \\$

O Tumlirz, Rep f phys Techn 23 p 401-405 (1887),

W Merkelbach, Zs f phys u chem Untern. 5 p. 253 (1892),

M Gloser, Zs f phys u chem Unterr 6 p 303 (1893)

Sehr schon lasst sich die Absorption zeigen, wenn man dicht vor den Spalteiner Bogenlampe eine Geblaseflamme setzt, in welcher etwas metallisches Na auf einem eisernen Loffel oder Platinnetz verdampft wird. Darauf folgt eine Linse und das Piisma. Zweckmassig setzt man über die Flamme einen eisernen Cylinder, der nur zwei Spalte zum Ein- und Austritt des Lichtes besitzt, ev noch eine dritte Oeffnung zur Einfuhrung des Loffels

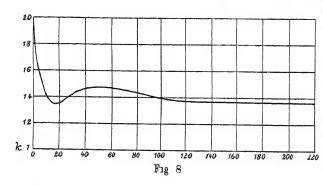
41. Gouy¹) hat werthvolle photometrische Untersuchungen über gefarbte Flammen ausgeführt, deren Resultate zum Theil hierher gehören Er untersucht die Durchsichtigkeit von Flammen, die er vollkommen findet für alle Wellenlangen, mit Ausnahme derei, welche die Flamme in den Linien aus-

¹⁾ A Gouy, Recherches photométriques sur les flammes colorées Ann chim et phys. (5) 18 p 5—101 (1879) Siehe auch C R 83 p 269—272 (1876), C R 85 p 70—72 (1877), C R 86 p 878—880, 1078—1080 (1878) C R 88 p 418—421 (1879) J d Phys. 9 p 19—27 (1880).

Fur diese Theile wird die Messung in der Weise ausgeführt, dass mit einem Spectralphotometer die Intensitat der Linien gemessen wild, wenn eine und wenn zwei Flammen hinter einander vor dem Spalt stehen, statt der zweiten Flamme kann auch ein Spiegel gesetzt werden. Nennen wir die Emission einer Flamme E, den Bruchtheil, welchen sie absorbiit A, die Emission von zwei Flammen E', so ist

$$\mathbf{E}' = \mathbf{E} + \mathbf{E} \; (\mathbf{1} - \mathbf{A}) = \mathbf{E} \; (\mathbf{2} - \mathbf{A}) \,, \; \frac{\mathbf{E}'}{\mathbf{E}} = \mathbf{2} - \mathbf{A} = \mathbf{k}$$

Gouy findet, dass k gleich 2 ist, d h A = 0 für den continuirlichen Grund Fur die Linien erweist es sich abhangig von der Intensitat der Flammenfarbung Bei sehr schwacher Farbung ist k = 2, nimmt dann ab, erreicht bei



bestimmter Intensitat ein Minimum, nimmt dann wieder etwas zu. dann dauernd assymptotisch abzunehmen beistehende Curve, Fig 8, giebt die Resultate für die D-Linien wieder Diese Curve, welche die nach willkui lichem Maass gemessenen Intensitaten

als Abscissen, die Werthe von k als Ordinaten zeigt, ergiebt somit eine sehr complicirte Beziehung zwischen Emission und Absorption, zeigt aber doch wenigstens, dass der Dampf die von ihm emittirten Wellenlangen absorbirt Achnliche Curven ergaben sich für Linien von Rb, K, Li, Sr, Ca, Ba, Tl, für alle Linien, welche untersucht wurden, der Endwerth von k lag zwischen 128 und 147, d h A zwischen 072 und 053.

Gouy fuhrte auch Messungen uber Banden aus und fand dabei merkwurdiger Weise immer k = 2, d h fur die Banden wurde das Kirchhoffsche Gesetz nicht gelten, sie wurden von den Flammen emittirt, aber nicht absorbirt werden Ich gestehe, dass ich dies Resultat für falsch halte Der Grund fur diese Ansicht ist, dass wir sonst die Umkehrung der Banden ebenso finden, wie die Umkehrung der Linien, so haben wir im Sonnenspectrum unter den Fraunhoferschen Linien die Kohle- und Cyanbanden, welche andererseits Hale 1) hell in der Chromosphare gesehen hat. Dieselben Banden sind im Kohlebogen hell, Liveing und Dewar2) aber haben eine Bande im Bogen umgekehrt erhalten Von zahlreichen Elementen sind Bandenspectra theils in Emission, theils in Absorption bekannt, für sehr wenige alleidings beides. Das liegt aber wohl nur daran, dass wir die Temperaturen nicht beliebig herstellen

¹⁾ G E Hale, Carbon in the chromosphere Astrophys J 10 p 287-288 (1899)

²⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the reversal of the spectrum of cyanogen Proc Roy. Soc 33 p 3-4 (1881) Investigations on the spectrum of Magnesium Proc Roy Soc 44. p 241—252 (1888) Siehe p 247

konnen, sondern von der der Knallgasflamme direct zu dei des Kohlebogens ubergehen mussen. In einzelnen Fallen sind aber die Banden in beiden Formen bekannt, so beim Jod und beim Natrium. Wenn daher Gouy keine bemerkbare Absorption gefunden hat, so mochte ich das auf die Structui der Banden schieben sie bestehen ja aus einzelnen Linien mit Zwischeniaumen, welche in einem scharfen Spectrum einen weit grosseren Raum einnehmen, als die Linien dazwischen. Da nun fur die Wellenlangen der Zwischenraume jedenfalls keine Absorption vorhanden ist, so ist es wohl moglich, dass die Gesammtwirkung der Bande den Charakter der Zwischenraume zeigt, zumal, wenn das Absorptionsvermogen fur die Banden klein ist

b) Quantitative Prufung

42. Auch fui Kohlensaure und Wasserdampf sind Banden in Emission und Absorption bekannt, und wir verdanken Paschen¹) eine sehi sorgfältige Untersuchung und Vergleichung derselben Damit hat Paschen den einen der bisher bekannten Versuche zu einer quantitativen Prufung des Kirchhoffschen Satzes bei Gasen verbunden

Wenn wir die Dicke eines durchsichtigen strahlenden Korpers immer mehr wachsen lassen, so wachst seine Emission, aber nur bis zu einer bestimmten Grenze, namlich bis seine Emission gleich der eines schwarzen Korpers von derselben Temperatur geworden ist. Die Absorption dagegen wachst unbegrenzt mit der Dicke. Nennen wir namlich die Emission für bestimmte Wellenlange E, das Absorptionsvermogen A, und denken wir uns einen Korper von der Dicke n, so strahlt seine vorderste Schicht aus. E. Die zweite Schicht strahlt auch E aus, davon absorbirt die erste EA, so dass austritt

$$E - EA = E(1 - A)$$

Die dritte Schicht emittirt E, davon lasst die zweite duich E (1-A), die erste absorbirt davon wieder A, lasst also austreten E $(1-A)^2$ u s w Die vom Korper emittirte Lichtmenge ist die Summe E_n dei von den einzelnen Schichten herruhrenden, also

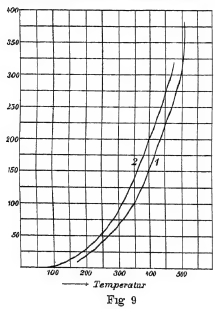
$$E_n \!=\! E \left[1 \!+\! (1 \!-\! A) \!+\! (1 \!-\! A)^2 \!+\! \qquad (1 \!-\! A)^{n-1} \right] \!=\! E \! \frac{(1 \!-\! A)^n - 1}{(1 \!-\! A) \!-\! 1} \!=\! \frac{E}{A} \left[1 \!-\! (1 \!-\! A)^n \right]$$

Da A, also auch 1 — A ein echter Bruch ist, kann man (1 — A)^n duich Erhöhung von n so nahe, als man will, gleich Null machen, dann aber ist die emittirte Menge $E_n=\frac{E}{A}=e$

Der entsprechende Werth von n reprasentirt eine so dicke Schicht, dass aus noch grosserer Tiefe kommende Strahlen die Oberfläche nicht mehr erreichen, sondern vollstandig absorbirt werden Daher ist für solche Dicke das Absorptionsvermogen gleich 1, daher das Emissionsvermogen gleich e Durch diese Ueberlegung kann man ohne Rechnung das gleiche Resultat erreichen

¹⁾ F Paschen, Ueber die Emission der Gase Wied Ann 51 p 1-39 (1894)

Paschen fuhrt seine Versuche folgendelmaassen aus er hat durch fruhere Versuche gefunden, dass eine 7 cm dicke Schicht von Kohlensaure die Bande von der Wellenlange 5,12 μ fast ebenso stark emittirt und absorbirt, wie eine 33 cm dicke Schicht, d h sie verhalt sich schon fast wie eine unendlich dicke Schicht, strahlt und absorbirt wie ein schwalzer Korper. Er bestimmt nun die Emission einer solchen Schicht bei verschiedenen Temperaturen zwischen 150° und 500°. Die Kohlensaure befindet sich dabei in einem Messingrohr, welches nach dem Bolospectrometer zu eine spaltformige Oeffnung besitzt und durch untergesetzte Gasflammen erhitzt wird. Bei dieser Anordnung fallt die gemessene Strahlung etwas zu klein aus, denn erstlich entweicht aus der Rohroffnung etwas Kohlensaure, so dass sich eine kuhlere absorbirende Schicht zwischen Rohr und Spectrometerspalt befindet, und zweitens



enthalt auch die ubrige Zimmerluft Kohlensaure, welche, wie Paschen zuerst fand. in dem continuirlichen Spectrum eines festen Korpers schon ei hebliche Absorptionsstreifen heivolluft. Da endlich die Schicht noch nicht ganz als unendlich dick zu betrachten ist, so eihalt man im ganzen zu kleine Werthe dei Emission - Andererseits setzt Paschen an die Stelle der spaltformigen Oeffnung des Messingrohres ein etwa ebenso breites Platinblech, welches berusst ist und durch einen Strom auf beliebige Temperaturen erhitzt werden kann, und misst die Emission fur dieselbe Region des Spectrums, wo die Bande der Kohlensaure liegt. Die durch die Absorption dei Kohlensaure in der Zimmerluft hervorgerufene Ermedri-

gung dieser Warmemenge wird herauscorright, trotzdem mussen wir auch diese Angaben als etwas niedriger, als die eines schwarzen Korpers betrachten, da das berusste Blech nicht ganz so stark strahlt, wie ein schwarzer Korper Da aber dieser Unterschied gering sein wird, so werden wir erwarten konnen, dass die Emission dei Kohlensaure stets etwas geringer sein wird, als die des Bleches, aber nahe herankommen muss. Das bestatigt dei Versuch, Fig 9 giebt die Curven für die Emission der Kohlensaurebande, Curve 1, und des Platinblechs, Curve 2. als Functionen der Temperatur

Dieser Versuch ist als die beste Bestatigung des Kirchhoffschen Gesetzes zu betrachten, die bis dahin in quantitativem Sinne ausgeführt worden ist Er liesse sich heute viel exacter ausführen, indem man einen glühenden Hohliaum als schwarzen Korper benutzt, indem man das Kohlensaurerohi durch eine diathermane Platte verschliesst, indem man endlich die Luft zwischen

Rohi und Bolometer frei von Kohlensaure macht. Es ware sichei sehr verdienstlich, wenn dei artige Messungen mit aller möglichen Genauigkeit ausgeführt und damit das Gesetz quantitativ so exact wie möglich gepiuft wurde. 1)

- 43. Aus der obigen Betrachtung, dass eine Schicht von passender Dicke die Intensitat einer bestimmten Linie so stark machen muss, wie die Inten sitat deiselben Wellenlange im Spectrum eines schwarzen Koipeis, ergiebt sich noch eine interessante Folgerung, die ebenfalls der Prufung fahig ware Die nothige Dicke ist für jede Linie verschieden je kleiner ihr Absorptionsvermogen, desto grosser muss die Dicke sein. Für eine sehr dicke Schicht, wie sie sich in einzelnen Fallen gewiss eineichen liesse, wurde die Intensität aller Linien der eines schwarzen Korpers fur die betreffende Wellenlange gleich sein Denkt man sich die so eihaltenen Intensitäten als Ordinaten zu den entsprechenden Wellenlangen als Abscissen aufgetragen, und legt eine Curve durch thre Endpunkte, so musste man die Emissionscurve eines schwarzen Korpers von derselben Temperatur erhalten 2). Ein solcher Versuch ware sehr interessant und wurde mancherlei Aufschlusse geben, ei wurde z B gestatten, die Temperatur zu bestimmen, welcher die Emission entspricht, da wir aus der Emissionscurve eines schwarzen Korpers heute seine Temperatur mit ziemlicher Genauskeit ermitteln konnen Fur Gase in Geisslerrohren, bei denen sich dicke Schichten relativ leicht herstellen lassen, und bei welchen obige Flage von besonderem Intelesse ware, wurde der Versuch gewiss lohnend sein Freilich wissen wir grade in diesem Falle nicht, ob wir es mit einer reinen Warmestiahlung zu thun haben, ob also der Kiichhoffsche Satz gilt, um so interessanter ware aber der Versuch
- 44. Gehen wir nun zu den Versuchen über, welche mittelst fester Korper zur Prufung des Gesetzes gemacht worden sind. Diese Korper scheinen ganz besonders zu einer Prufung geeignet, weil bei ihnen sicherlich die Emission als Wirkung der Warme allein aufzufassen ist. Am Steinsalz hat Stewart gefunden, dass es vorzugsweise die Strahlen absorbit, welche es emittirt, hat er doch aus dieser Thatsache die Beziehung zwischen Emission und Absorption geschlossen. In ahnlicher Weise hat spater Magnus 3) gefunden, Steinsalz sende nur eine Art von Warmestrahlen aus, und absorbire auch nur diese Strahlen. Auch Baur 3) kommt über dies Resultat nicht hinaus

¹⁾ Auch F Rosetti giebt an, eine Schicht leuchtender Gasflammen von 1 m Dicke habe fast die Gesammtstrahlung eines schwarzen Körpers C R 89 p 781—783 (1879), auch Atti acc Lincei (3) 4 p 115—138 (1879)

²⁾ F Paschen, Wiedem Ann 51 p 30 Auch R v Kovesligethy, Grundzige einer theoretischen Spectialanalyse, Halle bei Schmidt, 1890, spricht p 285 ein solches Gesetz aus, aber nicht für unendlich dicke Schicht und dahei falsch

³⁾ G Magnus, Uebei Emission, Absorption und Reflexion der bei niederen Temperaturen ausgestiahlten Warme Beil Bei 1869, p 201—232, Pogg Ann 139 p 481—457, 582—593 (1870) Siehe auch Rep. Brit Ass 1869, p 214—215, Pogg Ann 138 p 333—334 (1869), Beil Bei 1869 p 482—483

⁴⁾ C. Baur, Die Strahlung des Steinsalzes bei verschiedenen Temperaturen Wiedem Ann 19. p 17-21 (1883).

Dann liegt eine Arbeit von Rizzo!) vor, der die Emissionscurve und die Absorptionscurve für Cobaltglas zu ermitteln sucht. Er erhitzt das Glas bis zur Rothgluth und misst die Emissionscurve im sichtbaren Theil des Spectrums mit einem sehr unempfindlichen Bolometerapparat. Dann bestimmt er die Absorptionscurve desselben Glases, dabei zieht er, wie es scheint, die Reflexion nicht in Rechnung, sondern berechnet die Absorption einfach aus dem Verhältniss der Intensitaten einer Lichtquelle mit und ohne eingeschaltetes Glas. Dass dabei sehr grosse Fehler auftreten konnen, ist klar

So findet der Verfasser keine Spul von Ploportionalität zwischen Emissions- und Absorptionscurve Mit dem Auge sehe man eine starke Emission im Blau, wo keine Absorptionsbande liege Das Kirchhoffsche Gesetz gelte nicht. Mir scheint diese Arbeit ganz ungenugend, um einen solchen Schluss zu rechtfertigen.

Bouman²) fuhrt für Glas und Quarz eine gleiche Untersuchung durch, misst ausserdem noch für dieselbe Temperatur die Emissionscurve von Kupferoxyd, welches nahezu wie ein schwarzer Korper strahlt. Er bildet dann den Quotienten $\frac{E}{A}$, der nach dem Gesetz gleich der Emission des schwarzen Korpers sein soll. Fur Glas bestatigt sich dies, wahrend für Quarz die Zahlen so klein sind, dass wegen der unvermeidlichen Beobachtungsfehler die Quotienten bedeutungslos werden. Wii haben hier somit wieder eine dei wenigen bisher ausgeführten Arbeiten, welche sich eine wirkliche Prufung des Kirchhoffschen Satzes als Ziel gesteckt haben. Es genugt eben durchaus nicht zu zeigen, dass die Emission proportional der Absorption sei, — darin liegt nicht das Gesetz, sondern das konnte und wird wahrscheinlich der Fall sein auch in Fallen, wo das Kirchhoffsche Gesetz nicht gilt, weil noch chemische, electrische oder andere Energie zur Emission Veranlassung giebt, - sondern man muss zeigen, dass der Quotient beider Grossen gleich der Emission eines schwarzen Korpers ist Es ware sehr wunschenswerth, und fur den mit der Benutzung des Bolometers oder eines ahnlich empfindlichen Instrumentes Vertrauten nicht schwierig, solche Messungen für eine großere Reihe von Korpern durchzufuhren.

45. Abramczyk³) hat die Emission und Absorption von Steinsalz untersuchen wollen, allein leider nicht in der heute allein zu Fortschritten führenden Weise der spectralen Zerlegung, sondern nach der alten Methode mit absorbirenden Schirmen, etwa wie es Stewart machte Er glaubt die Resultate von Magnus im ganzen bestatigt zu haben, dass namlich die von

¹⁾ G B Rizzo, Sull estensione della legge di Kiichhoff intorno alla relazione fra l'assorbimento e l'emissione della luce Atti acc Torino 29 p 424—433 (1894)

²⁾ J P Bouman, Emissie en absorptie van glas en kwarts bij verschillende temperaturen Versl K Ak v wetensch Amsterdam 5 p 438—442 (1897) Auszug aus einer Dissertation, Groningen 1897, die ich leider nicht kenne

³⁾ M Abramczyk, Ueber die Warmeemission des Steinsalzes Wiedem Ann 64 p 625-654 (1898)

Steinsalz ausgestrahlte Warme aus zwei Theilen bestehe, wovon der eine stark, der andere wenig durch Steinsalz absorbirt werde, der erste Theil entspreche seiner Wellenlange nach dem Gebiet der metallischen Absorption und Reflexion des Steinsalzes Dieser Schluss hat zu interessanten Bemerkungen und zu einer schonen Bestatigung des Kirchhoffschen Gesetzes geführt. Rubens und Aschkinass¹) bemerken namlich dagegen, für Stellen mit metallischei Reflexion konne man gai nicht ohne Weiteres starke Emission annehmen Diese Stellen entsprechen zwar auch starker Absorption, aber der absorbitte Bruchtheil konne doch relativ geing gegen den ieflectirten sein, und dann konne die Emission dieser Wellenlangen auch gering sein Aschkinass²) berechnet dann fur Quarz die Emissionscurve aus den Messungen von Nichols 3) uber das Reflexionsvermogen des Quarzes und der Emissionscurve des schwarzen Korpers nach dei Wienschen Gleichung Er benutzt dazu das $\frac{E}{1-R}$ = e Dabei ergiebt sich nun Kirchhoffsche Gesetz in 'der Foim das Resultat, dass in der Gegend des Spectrums, wo der Quarz ganz undurchsichtig ist, einen Stielfen mit metallischer Absorption erzeugt, die Emission nicht ein Maximum, sondern ein Minimum zeigt. Das wurde zunächst offenbar ein Widerspruch gegen das Kirchhoffsche Gesetz scheinen, aber mit Unrecht der Absorptionsstreif im Spectrum kommt mehr durch die starke Reflexion jener Wellenlangen, als durch ihre Absorption zu Stande, daher braucht ihm keine starke Emission zu entsprechen

Es ist in der That zu unterscheiden zwischen den Fallen, wo man von Absorptionscoefficienten und denen, wo man von Extinctionscoefficienten zu sprechen pflegt. In beiden Fallen wird das Licht beim Duichgang durch eine Platte des Korpers geschwacht in dem Sinne, dass weniger austritt als eintritt, aber das berüht auf ganz verschiedenen Ursachen im ersten Falle wird die geordnete Aetherbewegung in ungeordnete Molekularbewegung verwandelt, das Licht wird absorbirt, in Warme verwandelt. Nur in diesem Falle kann nach dem Kirchhoffschen Gesetz dei Absorption auch Emission entsprechen Im zweiten Falle dagegen, dem der metallischen Reflexion, wird das Licht ebenfalls nicht hindurchgelassen, und zwai schon durch ausserordentlich dunne Schichten nicht. Die Lichtenergie wird aber dabei nicht in Warme verwandelt, oder nur in sehr geringem Betrage, sondern das Licht wird reflectirt und es entspricht dei Undurchlassigkeit des Korpers für bestimmte Wellenlangen keine starke Emission dieser Wellenlangen Man sollte in solchen Fallen von scheinbaren Absorptionsstreifen sprechen.

¹⁾ H Rubens und E Aschkinass, Die Reststrahlen von Steinsalz und Sylvin Wiedem Ann 65 p 241—256 (1898), siehe p 255

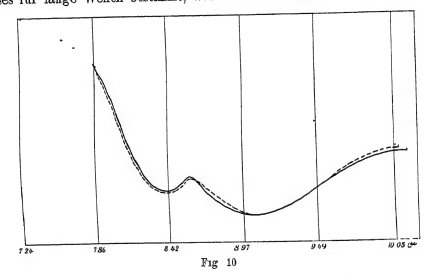
²⁾ E Aschkinass, Ueber die Emission des Quarzes in dem Spectralbereich seiner metallischen Absorption Verh physik Ges Berl 17 p. 101—105 (1898)

³⁾ E F. Nichols, Wiedem Ann 60 p 401—417 (1897), auch Physic Rev 4 p 297—313 (1897)

Diese Bemerkung ist zueist wohl von Loid Rayleigh!) gemacht worden In gleichem Sinne aussert sich spatei Duhem?) "On peut amsi obtenir des lignes sombres correspondant non aux radiations émises par le gaz, mais aux radiations diffusées. C'est l'explication des spectres d'absorption." In dieser Allgemeinheit und mit Anwendung auf die Gase daif das aber wohl nicht gesagt werden

Die Thatsache, dass Extinction und Emission sich nicht entspiechen, ist jedermann geläufig bei Metallen, dass sie auch für schmale Streifen des Spectrums, für Stellen metallischen Reflexion gilt, ist aber wohl oft übersehen worden

Die Richtigkeit dieses Schlusses wird dann experimentell bestatigt durch Rosenthal³), der die Emission und Reflexion des Quarzes, Glimmers und Glases für lange Wellen bestimmt, wobei er die Strahlen durch ein Steinsalz-



prisma zerlegt und mit einer Rubensschen Thermosaule misst. Die direct gefundene Emissionscurve wird dann verglichen mit der aus der Reflexion mittelst des Kirchhoffschen Gesetzes berechneten, und dabei zeigt sich vollige Uebereinstimmung. Fig 10 giebt zum Beispiel das Resultat für Quarz die punctirte Curve stellt die Emission eines schwarzen Korpers (oxydirte Kupferplatte) bei 325° C dar, die gestrichelte die aus der Reflexion berechnete Emissionscurve des Quarzes bei derselben Temperatur, die ausgezogene endlich die direct beobachtete Emission. Eine bessere Uebereinstimmung durfte nicht zu erwarten sein

¹⁾ J W Strutt On the reflection and refraction of light by intensely opaque matter Phil Mag (4) 43. p 321-338 (1872)

²⁾ Duhem, Sur le renversement des raies du spectre J de phys (2) 4 p 221—225 (1885)

³⁾ H Rosenthal Ueber die Absorption, Emission und Reflexion von Quarz, Glimmer und Glas Wiedem Ann 68 p 783—800 (1899)

46. Es sind damit die wichtigsten Eischeinungen und Versuche besprochen, welche eine Prufung des Kirchhoffschen Satzes und seiner Consequenzen gestatten, und man wird zugeben mussen, dass der Satz sich bewahrt. soweit unsere geringen Kenntnisse Schlusse zu ziehen gestatten, freilich wird man auch sagen mussen, dass die quantitativen Prufungen ausserordentlich Betrachtet man abei die qualitativen Versuche, welche also nui sparlich sind zeigen sollen, dass solche Wellenlangen absorbiit werden, welche der Korpei emittiit, so findet man bald, dass diese Regel noch sehr vielfach gilt, wo das K11 chhoffsche Gesetz nicht mehr anzuwenden ist, dass sie gilt nicht nui fur ganz verschiedene Temperaturen des emittirenden und absorbirenden Korpers, sondern sogar fur verschiedene Aggregatzustande, und auch in Fallen, wo durchaus nicht die Strahlung auf Kosten von Warme erfolgt K11 chhoff und Bunsen 1) beschreiben den Versuch, dass ziemlich kuhler Natriumdampf die Wellenlangen der D-Linien absorbire, und machen darauf aufmerksam, dass von dieser niedrigen bis zur hochsten erreichbaren Temperatur die Absorption sich auf dieselbe Wellenlange beschranke Aehnliches ist ın vielen Fallen gefunden, von welchen ich nur einige wenige anfuhren will die Kohlensaure²) erzeugt in kaltem Zustand Absorptionsbanden, welche, wenn man von einer geringen mit steigender Temperatur zunehmenden Verschiebung absieht, an derselben Stelle des Spectrums liegen, wo erhitzte Kohlensaure ihre Emissionsbanden giebt Dasselbe zeigt sich bei Wasseldampf, und hier giebt nicht nur flussiges Wassei Absorptionsbanden, die mit den Emissionsbanden des Wasserdampfes ubeieinstimmen3), sondern nach Saunders4) sogai auch Em anderes oft enwahntes Beispiel bildet Erbin und Didymoxyd, Bahr 5) hat bekanntlich gefunden, dass diese Korper die einzige Ausnahme von der Regel bilden, dass feste Korper ein continuirliches Spectrum emit-Sie zeigen helle Bander, die angeblich identisch sind mit den Absorptionsbandern, welche diese Erden in Losungen oder in Glasflussen zeigen Neuere Messungen liegen aber nicht voi, und ich bin etwas zweifelhaft, ob die alten berechtigt sind Alles dies sind Falle, wo die Absorption sich unverandert auf dieselben Wellenlangen erstreckt, auch wenn die Temperaturveranderung so weit geht, dass eine Aenderung des Aggregatzustandes damit verbunden ist

Andererseits finden wir, dass Emission und Absorption sich entsprechen, auch wenn die Emission nicht auf Kosten von Warme entsteht wir konnen hier die in Geisslerschen Rohren leuchtenden Gase nennen, bei welchen man auch Umkehrungserscheinungen beobachten kann. So ist es nicht selten, dass

u

¹⁾ G Kirchhoff und R Bunsen, Chemische Analyse durch Spectralbeobachtungen Pogg Ann 110 p 161-189 (1260), siehe p 188

²⁾ Siehe F Paschen, Wiedem Ann 51 p 1-39 (1894)

³⁾ F Paschen, Ueber die Emission der Gase Wiedem Ann 52 p 209-237 (1894) 4) F A Saunders, On the absorption of ice in the ultra-red Johns Hopk Univ Circ

¹⁸ No 140, p 58—59 (1899)
5) J Bahr, Umkehrung der Absorptionsstreifen im Erbinspectrum. Ann Chem u
Pharm 135 p 376 (1865)

man die Natriumlinien umgekehrt erhalt, wenn so starke Entladungen durch das Rohr gehen, dass das Glas angegriffen wird. Hier kann man vielleicht noch annehmen, dass es sich wirklich um sehr hohe Temperatur handle und wir eine Wärmeemission vor uns haben. Aber das ist wohl sicher nicht mehr der Fall bei einem Rohr mit Wasserstoff, und in einem solchen haben Liveing und Dewar¹) und andere die Wasserstofflinien umgekehrt beobachtet

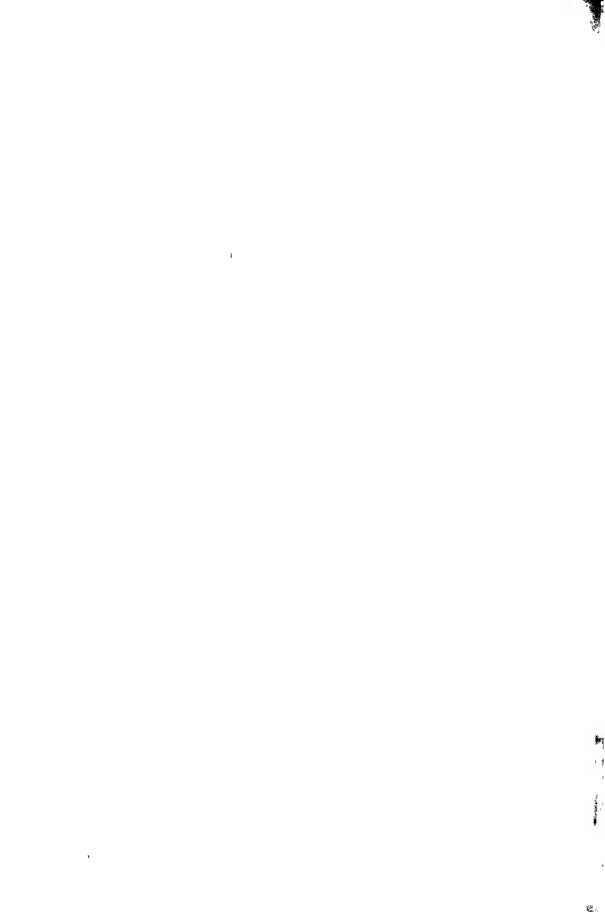
Es ist hier noch ein eigenthumlicher Versuch von Burke²) zu nennen Er untersucht die Absorption von Uranglas, wenn dasselbe fluorescirt und wenn es das nicht thut, und findet, dass es in ersteiem Falle mehr absorbirt von den von Uranglas ausgestrahlten Wellenlangen, als im letzteren Falle, das heisst also, dass das Glas, wenn es sich in dem Zustande befindet, wo es leuchtet, auch ein erheblicheres Absorptionsvermogen besitzt, als in dem nichtleuchtenden Zustande.

Wir sehen somit, dass sich qualitativ Emission und Absorption in vielen Fallen noch entsprechen, wo von der Gultigkeit des Kirchhoffschen Gesetzes keine Rede sein kann. Ob sie sich aber in allen Fallen entsprechen, das ist wohl sehr zweifelhaft

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the reversal of hydrogen lines, and on the outburst of hydrogen lines when water is dropped into the arc. Proc Roy Soc 35 p 74—76 (1883)

²⁾ J. Burke, Some experiments on absorption and fluorescence Rep Brit Ass 1896, p 781 On the change of absorption produced by fluorescence Phil Trans 191A p 87—104 (1898)

KAPITEL II. STRAHLUNG FESTER KÖRPER.



ERSTER ABSCHNITT

Gesammtstrahlung

47.¹) Kırchhoff²) sagte in seiner Abhandlung "Die mit J bezeichnete Grosse (das Emissionsvermogen des schwarzen Korpers) ist eine Function der Wellenlange und der Temperatur Es ist eine Aufgabe von hoher Wichtigkeit, diese Function zu finden Der experimentellen Bestimmung derselben stehen grosse Schwierigkeiten im Wege, trotzdem scheint die Hoffnung begrundet, sie durch Versuche ermitteln zu konnen, da sie unzweifelhaft von einfacher Form ist, wie alle Functionen es sind, die nicht von den Eigenschaften einzelner Korper abhangen, und die man bisher kennen gelernt hat "

Trotz der so grossen Wichtigkeit der Aufgabe ist es erst in den letzten Jahren gelungen, sie einigermaassen zu losen, es waren bis dahin micht nur die Schwierigkeiten sehr grosse, sondern auch die bekannten Instrumente ganz ungenugend. Die Aufgabe war, für jede Wellenlange die Energie der emittirten Strahlen als Function der Temperatur oder für jede Temperatur die Energie als Function der Wellenlange zu ermitteln, und aus den so gefundenen Curvenscharen den mathematischen Zusammenhang zwischen J, λ und T festzustellen. Beobachtungen im sichtbaren Spectium mit Hulfe des Photometers konnten naturlich nicht zum Ziele führen, weil das dem Auge zugangliche Gebiet einen viel zu geringen Theil des Ganzen ausmacht, weil die bei der sichtbaren Emission in Frage kommenden Temperaturen nicht genau genug gemessen werden konnten, und weil vor Allem das Auge gar nicht die wirkliche Energie misst, sondern die optische Helligkeit eine, wie es scheint, für jedes Auge verschiedene Function der Wellenlange und Energie ist

Wir können somit die Emission nur messen, wenn wir die Strahlung wieder in Warme verwandeln und die Messungen mit Thermometer oder Thermo-

¹⁾ Von zusammenfassenden Darstellungen der in diesem Kapitel behandelten Gegenstande siehe

O Lummer, Rayonnement des corps noirs Rapport présenté au Congrès international de Physique 1900, Paris bei Gauthier-Villais 1900, Vol 2, p 41—99 Mit der hier gegebenen Darstellung stimme ich freilich in Vielem nicht überein, namentlich nicht in der Beurtheilung von Pasichens Arbeiten Dasselbe gilt von der rein polemischen Abhandlung O Lummer und E Pringsheim, Kritisches zur schwarzen Strahlung Drudes Ann 6 p. 192—210 (1901). Siehe die Antwort von F Pasichen Ueber das Strahlungsgesetz des schwarzen Körpers Entgegnung auf Ausführungen der Herren O Lummer und E Pringsheim Drudes Ann 6. p 646—658 (1901)

Ch E Guillaume, Les lois du rayonnement et la théorie des manchons a incandescence Rév gén des sciences 12 p 358—368, 422—434 (1901). Eine Darstellung von E Pringsheim ist mir nicht zuganglich Naturw Rundschau 15 p. 1—2, 17—19 (1900)

²⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 109 p 292 (1860)

saule ausfuhren Aber diese Instrumente waren so wenig empfindlich, dass man in einem einigermaassen reinen Spectrum keine zuverlassigen Messungen machen konnte Erst seit Langley sein Bolometer erfunden, schien die Aufgabe losbar, und Langley selbst war der eiste, dei ihr nahei trat, aber ei streifte sie nur gelegentlich, machte sie nicht zu einem seiner Hauptziele Das Verdienst, dies gethan zu haben, namentlich die Frage ernstlich ins Auge gefasst und die experimentellen Vorarbeiten eiledigt zu haben, gebuhrt in erster Linie Paschen, dei nach Jahre langei Arbeit auch sein Ziel erieichte Spater haben sich auch andere, Lummer, besonders mit Pringsheim, feinei Rubens und Kurlbaum an der endgultigen Losung sehr wesentlich betheiligt

Neben dem experimentellen Wege stand auch der theoretische offen, dessen Resultate freilich immer erst experimentell gepruft werden mussen. Er ist ebenfalls von verschiedenen Seiten eingeschlagen worden. Das Hauptverdienst gebuhrt hier wohl Wien, der durch die Aufstellung des "Verschiebungsgesetzes" die Grundlage für alles Weitere, auch für die Verwerthung der experimentellen Ergebnisse, geschaffen hat. Sein Gedanke, den Lichtdrück, das Dopplersche Princip und den zweiten Hauptsatz der mechanischen Warmetheorie zu verbinden, ist sehr schon und früchtbat gewesen. Neben ihm ist in erster Linie Planck zu nennen, der von der electromagnetischen Theorie ausgehend das währe Strahlungsgesetz gefunden zu haben scheint. Es ist sehr eifreulich, dass der experimentelle und der theoretische Weg zu gut übereinstimmenden Resultaten geführt haben

48. Die gesuchte Gleichung soll die Energie dei Strahlung für jede Wellenlange und Temperatur geben. Es wird also vorausgesetzt, dass man die Strahlung in ihre einzelnen Wellenlangen zerlegt im Spectrum misst, wodurch sich die ungemeine Schwachung der zu messenden Grosse ergiebt. Da erschien es sehr viel einfacher, die unzerlegte Strahlung, die Gesammtstrahlung, zu ermitteln, und sie als Function der Temperatur darzustellen und damit in gewissem Sinne einen Theil der Hauptaufgabe zu losen, freilich nur in gewissem Sinne, denn die Lösung dieser Frage erleichteit nicht die der Hauptfrage, ergiebt sich dagegen von selbst mit der Lösung dei letzteren. Die Gesammtstrahlung, die wir durchweg mit S bezeichnen wollen, ist ja die Summe der Energieen aller einzelnen Wellenlangen, ein Integral nach λ über J von 0 bis ∞ . Da aber die Aufgabe experimentell viel leichter ist, ist sie zuerst in Angriff genommen und auch gelost worden.

Die Zahl der Ausdrucke, welche fur die Gesammtstrahlung S oder die Einzelstrahlung J (so will ich durchweg die Energie bezeichnen, welche in einer Wellenlange, oder besser gesagt zwischen λ und $\lambda+d$ λ enthalten ist), aufgestellt worden sind, ist sehr gross, man kann über ein viertel Hundert derselben zusammenstellen Bevor ich zu einer kurzen Besprechung der alteren sehr falschen Ausdrucke, und zu einer ausführlichen der neueren gehe, will ich einige Bemerkungen vorausschicken

Bei Strahlungsmessungen mit Thermosaule oder Bolometer ist der Gleich-

gewichtszustand des Messinstrumentes, abgesehen von Warme-Zu- und Abfuhr durch Leitung und Convection, bedingt durch seine eigene Ausstrahlung und die Zustrahlung, welche es von allen Seiten her empfangt. Will man die Strahlung eines Objectes messen, und setzt es der bestrahlten Flache gegenüber, so andert man die Zustrahlung nur in einem Raumwinkel und zwai in folgender Weise. Sei S die Strahlung des Objectes, welche in diesem Raumwinkel vom Objecte zum Messinstrument hingelangt, und σ die Strahlung, welche in demselben Raumwinkel bei fortgenommenem Object zum Messinstrument kommt, so ist S— σ die Aenderung der Zustrahlung. Die eigene Strahlung Σ des Instrumentes kommt nicht in Betracht, denn die gesammte Strahlung betragt mit Object S— Σ , ohne Object σ — Σ , die Differenz S— σ ist die Aenderung der Zustrahlung

Gewohnlich setzt man eine Klappe zwischen Instrument und Object, so dass σ durch die Strahlung dieser Klappe gegeben ist. Ohne eine solche ist σ die Strahlung aller Theile, welche in dem bezeichneten Raumwinkel Strahlen zum Instrument senden

Die Strahlung Σ des Instrumentes kommt also bei allen den Messungen nicht in Betracht, wo man seine Angaben mit und ohne vorgesetztes Object oder mit offener und geschlossener Klappe vergleicht, Σ wurde nur zu berucksichtigen sein, wenn das Instrument bei der Strahlung soweit erwarmt wurde, dass Σ in den beiden Fallen der Messung nicht mehr den gleichen Werth hat Die Temperaturanderung des Instrumentes ist so gross, dass der Gewinn durch Zustrahlung gleich dem Verlust durch Ausstrahlung, Leitung und Convection wird Die Vermehrung der Ausstrahlung ist nun für die in Betracht kommenden kleinen Temperaturanderungen proportional der wirkenden Zustrahlung S — Σ , wober der Proportionalitätsfactor a dem Instrument eigenthumlich ist Wir haben also mit Object S — $[\Sigma + a (S - \Sigma)]$, ohne Object σ — $[\Sigma + a (\sigma - \Sigma)]$, die Aenderung der Zustrahlung betragt

$$S(1-a) - \sigma(1-a) = (S-\sigma)(1-a)$$

Wenn, wie gewohnlich, $S-\sigma$ im willkurhehem Maasse gemessen wird, kommt es auf den Factor (1-a) nicht an, und das Resultat ist dasselbe wie oben, dass die Strahlung des Instrumentes eliminist ist. Der Nullpunkt ist dann bedingt durch σ , die Strahlung der Klappe. Bei absoluten Messungen bleibt aber (1-a) zu bestimmen

Bei Messungen nach der Methode von Dulong und Petit dagegen kommt Σ in Betracht Das Gesetz, welches man hier fur den Warmeverlust des Thermometers findet, muss sich nach der Auffassung von Prevost als die Differenz zweier Grossen darstellen, deren eine nur die Temperatur des strahlenden, die zweite nur die des bestrahlten Korpers enthalt.

Als eine weitere Bedingung zur Prufung einer Strahlungsgleichung konnen wir die aufstellen, dass beim absoluten Nullpunkt des strahlenden Körpers S=0 werden muss Denn sonst hatten wir das widersinnige Resultat, dass ein Korper Warme ausstrahlt, obgleich ei keine besitzt

Die Gesammtstrahlung muss endlich stets mit der Temperatur wachsen und konnte hochstens constant werden, aber nie abnehmen Anderenfalls konnten wir sofort ein Perpetuum mobile construiren, denn wenn durch Entziehung von Warme die Stiahlung wuchse, wurden wir nur einen Theil der entzogenen und mehr ausgestrahlten Warme nothig haben, um den Korper auf die Anfangstemperatur zuruckzufuhren, wir wurden bei jedem solchen Kreisprocess Warme gewonnen haben Dasselbe gilt von der Strahlung J jeder Wellenlange, wie zuerst Wieni gezeigt hat Nach Rayleigh ist es wahrscheinlicher, dass J und S unbegrenzt wachsen mit steigender Temperatur

49. Die altesten Versuche zur Bestimmung der Gesammtstrahlung als Function der Temperatur wurden in der Weise gemacht, dass man die Abkuhlungsgeschwindigkeit ermittelte Newton2) meinte, dieselbe sei proportional der Temperaturdifferenz zwischen dem strahlenden Korper und seiner Umgebung, und glaubte diese Hypothese auch bei einem Versuche bestatigt zu sehen Danach ist also

$$S = A (t - t_0)$$

Das Gesetz ist für kleine Temperaturdifferenzen als erste Annaherung zu betrachten, sonst aber sehr falsch, so dass es in keiner Weise lohnt, auf die zahlreichen Versuche einzugehen, die dasselbe bestatigen oder widerlegen sollten Ich verweise dafui z B auf Gehlers Physikalisches Worterbuch)

50. Erheblich wichtiger ist ein von Dulong und Petiti) aufgestelltes Gesetz, welches uber 50 Jahre lang bis zu einem gewissen Grade in Geltung geblieben ist. Dulong und Petit messen die Abkuhlungsgeschwindigkeiten von Thermometern, welche in die Mitte einer kugeligen, auf constanter Temperatur gehaltenen Hulle gebracht werden – Sie erkennen, dass der Warmeverlust auf Leitung und Strahlung beruht, die Convection durch Stromungen dagegen ubersehen sie Sie wollen die Leitung beseitigen und die Strahlung allein messen, indem sie die Kugel auspumpen, da sie aber nur bis zu 2 mm Quecksilberdruck kommen, ist in der That die Leitung unverandert geblieben und nur die Convection geschwacht worden 5)

Sie gelangen zu folgendem Ausdruck fur die in der Zeiteinheit von der Flächeneinheit des Korpers, dessen Temperatur $t+\vartheta$ ist, zur Hülle mit der Temperatur & zugestrahlte Warmemenge

$$\mathbf{w} = \mathbf{m} \ \mathbf{a}^{g} \ (\mathbf{a}^{t} - 1)$$

¹⁾ W Wien, Temperatur und Entropie der Strahlung Wiedem Ann 52 p 132-165 (1894)

²⁾ J Newton, Scala graduum calous et frigoris. Opuscula mathematica p. 417-423 Nach Phil Trans 1701, April* Vol II,

³⁾ J S T Gehlers Physikalisches Worterbuch, neu bearbeitet von Gmelin, Littrow, Muncke, Pfaff Leipzig bei Schwickert Bd 10, p 433ff (1841) Siehe auch die folgende Arbeit von Dulong und Petit, und Lord Rayleigh, The law of total radiation Nat 6 p 5 (1872)

⁴⁾ P L Dulong et A T Petit, Des lois du refroidissement Ann chim et phys 7 p 225-264, 337-367 (1817).

⁵⁾ Vergleiche die Bemerkungen und Umrechnungen von J Stefan, Uebei die Beziehung zwischen der Warmestrahlung und der Temperatur Wien Ber 79 B, 2 Abth p 391-428 (1879)

m bedeutet eine Constante, welche von der Natur dei strahlenden Flache abhangt, a eine für alle Korper identische Constante mit dem Zahlenwerth 1,0077. Schreibt man die Gleichung

$$w = m a^{9+t} - m a^{9},$$

so sieht man, dass die Strahlung des Korpers allein durch das erste Glied gegeben ist, die Strahlung der Hulle durch das zweite Glied Die pro Zeit- und Flacheneinheit von einem Korper bei der abs Temperatur T ausgestrahlte Warmemenge wird somit

$$S = m a^{T}$$

Die erste Gleichung sollte das richtige Ergebniss der Forscher zum Ausdruck bringen, dass bei gleicher Temperaturdifferenz zwischen Korper und Hulle die zwischen ihnen übergehende Wärmemenge von der Temperatur der Hulle abhangt. Ist letztere gleich 0°, so wird die Gleichung

$$w = m (a^t - 1)$$

und wird auch t=0, so folgt w=0 Dass aber die Form des Gesetzes unmoglich richtig ist, ergiebt sich nach (II) daraus, dass für den absoluten Nullpunkt die Strahlung eines Korpers wird

$$S = m a^0 = m$$

De la Provostaye und Desains¹) haben die Formel durch ganz ahnliche Versuche gepruft, sie finden sie der Form nach richtig, aber a ist keine Constante

Wilhelmy²) weist daiauf hin, dass der Ausdiuck nicht 0 werde für T = 0 und daher nicht nichtig sein konne Nach einigen interessanten Bemerkungen, in denen er wohl als eister ausführt, dass Emission und Absorption vom umgebenden Medium abhängen müsse, da an dei Grenze Brechung und Reflexion eintrete, leitet er aus den Beobachtungen von Dulong und Petit die neue Formel ab

$$\mathbf{w} = (\mathbf{t} - \boldsymbol{\vartheta}) \, \mathbf{m} \, \alpha^{\mathsf{t}} \, \beta^{\boldsymbol{\vartheta}},$$

wo t die Temperatur des strahlenden, ϑ die des bestrahlten Korpers ist, m, α und β Constante bedeuten. Auch die Zahlen von De la Provostaye und Desains lassen sich durch diesen Ausdruck darstellen, nur erhalten die Constanten andere Werthe. Setzen wir wieder $\vartheta = 0$, so ergiebt sich

(III)
$$S = m t \alpha^t$$

Das Gesetz von Dulong und Petit ist nur in einem kleinen Tempelaturintervall von etwa 200° C angenahert richtig Sobald die Temperatur der Strahlungsquelle gesteigert wird, versagt das Gesetz vollstandig, indem es viel zu grosse Werthe der Strahlung ergiebt So hat Draper³) die Ausstrahlung eines electrisch glühenden Platindrahtes, dessen Temperatur aus

¹⁾ F de la Provostaye et P Desains, Mémoire sur le rayonnement de la chaleur Ann chim et phys. (3) 16 p 337—425 (1846)

²⁾ L Wilhelmy, Ueber das Gesetz der Warmeabgabe Pogg Ann 84 p 119-

³⁾ J W Drape1, On the production of light by heat Amer J (2) 4. p 388-402 (1847), auch Phil Mag (3) 30 p 345-360 (1847)

seiner Lange ermittelt wurde, mit dei Theimosaule gemessen Aus seinen Angaben berechnet sich, dass die Strahlungen bei 800%, 1200%, 1600% nach der absoluten Scala sich verhalten wie 1 46 20, wahrend sie sich nach dem Gesetz von Dulong und Petit verhalten sollten wie 1 215 462 $^{\text{!}}$

Aehnliche Abweichungen wurde man auch bei allen neueren viel genaueren Messungen finden Fui das Gesetz ist wohl nur Hopkins eingetreten, wahrend z B B Stewart²), Lane³), Ericsson⁴), Soret⁵), Narr⁶), Macfarlane7) Langley8), Rossett19), Rivière 10), Ferrel11) seine Unrichtigkeit zeigen

Draper hat bei derselben Gelegenheit auch die Helligkeit des vom Platinstreif ausgesandten Lichtes photometrisch nach der Methode von Bouguer gemessen Aus den optischen und thermischen Messungen hat Dewar 12) Interpolationsformeln abgeleitet, welche lauten

IV)
$$n^2 S_1 = 990^{\circ} + n \times 46^{\circ}$$
 (für $n = 1, 2, 3$) (gultig von 990° an) $n^2 S_1 = 580^{\circ} + 3 n \times 46^{\circ}$ (für $n = 1, 2, 3$) (gültig von 580° an) Hier bedeutet S. die sichtbare Gesammtetrahlung S. die Albert G.

Hier bedeutet S, die sichtbare Gesammtstrahlung, S die thermische Gesammtstrahlung.

51. Der eiste, welcher die Wellenlange in Betracht zieht, ist E Becquerel 13) Er erhitzt die Lothstelle eines Thermoelementes aus Platin und Palladium und misst einerseits die Temperatur derselben durch die Stromstarke, andereiseits mit dem Photometei die Helligkeit des ausgesandten Lichtes in verschiedenen Farben Er stellt seine Resultate dar durch die Formel

¹⁾ J Stefan, Wien Ber 79B, 2 Abth p 391-428 (1879)

²⁾ B Stewart, Researches on radiant heat Edinb Trans 22 p 59-73 (1861)

³⁾ J H. Lane, Amer J (2) 50 p 57-74 (1870)

⁴⁾ J Ericsson, Contributions to the centennial exhibition 1872, p 49 *, besprochen von Stefan, 1 c p 422 Siehe auch The temperature of the surface of the sun Nat 5 p 505-507 (1872) Radiation at different temperatures Nat 6 p 106-108 (1872)

⁵⁾ J L Soret, Comparaison des intensités calorifiques du rayonnement solaire et du rayonnement d'un corps chauffé a la lampe oxhydrique Arch sc phys et nat (2) 44 p 220— 229 (1872), ibid (2) 45 p 252-256 (1872) Note sur le rayonnement calorifique des corps à des temperatures elevees ibid (3) 1 p 86-90 (1879)

⁶⁾ Fr Narr, Ueber die Erkaltung und Warmeleitung in Gasen Pogg Ann 142 p 123-158 (1872)

⁷⁾ Donald M'Farlane, Experiments made to determine surface-conductivity for heat ın absolute measure Proc Roy Soc 20 p 90—93 (1872)

⁸⁾ S P. Langley, On the temperature of the sun Proc Amer Acad 14 p 106-113 (1878)

⁹⁾ F Rossetti, siehe weiter unten

¹⁰⁾ Ch Rivière, Sur la loi du iefroidissement C R 95 p 452-453 (1882)

¹¹⁾ W Ferrel, The law of thermal radiation Amer J (3) 38 p 3-29 (1889) Auf diese Abhandlung sei besonders hingewiesen

¹²⁾ J Dewar, Determination of high temperatures by means of the refrangibility of the hight evolved by fluid or solid substances Rep Brit Ass 1873, p 461-466, auch Chem News

¹³⁾ E Becquerel, Recherches sur la determination des hautes températures au moyen de l'intensité de la lumière émise par les corps incandescents C R 55 p 826-829 (1862) Ann. chim et phys (3) 68 p 49-143 (1863)

(V)
$$J = \alpha \left[e^{b(T - \theta)} - 1 \right],$$

wo T die Temperatur des emittirenden Korpers, ϑ die Temperatur, bei welcher die betreffende Farbe anfangt sichtbar zu werden, α und b zwei Constanten sind, von welchen die erstere von der Wellenlange abhangt, und zwar ist im sichtbaren Gebiet log α ungefahr umgekehrt proportional zu λ

Violle¹) mass auch photometrisch die Intensität des rothen Lichtes, welches vom Platin ausgestrahlt wird, zwischen 800° und 1775°, und meint, die Versuche durch die Formel von Dulong und Petit darstellen zu konnen, wenn man nur darin a nicht constant annehme, sondern als Function der Temperatur setze Wahrend namlich nach Dulong und Petit a = 1,0077 sein sollte, findet er es für 500° gleich 1,0233, für 1000° 1,0198, für 1500° 1,0163, für 1775° 1,0144 Er setzt daher log a = A — Bt, und kommt damit zur Gleichung

(VI)
$$\log J = \alpha + \beta t - \gamma t^2$$

Die Gleichung ist zweifellos sehr falsch, sie ergiebt das Resultat, dass die Intensität einer jeden Farbe nur bis zu einer bestimmten Temperatur wachse, dann wieder abnehme. So wurde z B das 10the Licht bei 1933 $^\circ$ maximale Helligkeit haben

52. Sehr eingehende Versuche über die Gesammtstrahlung macht Rossetti²) mittelst der Thermosaule Er misst die Strahlung eines mit Wasser oder Quecksilber gefüllten Leslieschen Wurfels bis zu 300°, und findet, dass die galvanometrischen Ausschlage, oder angenahert die ausgestrahlte Warme, dargestellt wird durch

(VII)
$$S = m E T (T - \vartheta) - n (T - \vartheta),$$

wo T die absolute Temperatui des stiahlenden, 3 die des bestrahlten Korpeis bedeutet Er bestimmt die Constante E für verschiedene Metalle, die im Bunsenbrennei eihitzt werden. Um die Formel auf ihre Brauchbarkeit bei hoherer Temperatur zu prufen, eihitzt er eine Kupferkugel und findet ihre Temperatur nach seiner Formel zu 760°, welcher Werth sich nahezu ebenso aus einer calorimetrischen Bestimmung ergiebt. Er nimmt daher an, dass die Formel auch für hohere Temperaturen gelte

Auch das Gesetz von Rossetti halt nicht Stich, es giebt zu kleine Werthe dei Strahlung bei hoheien Temperaturen, wie das Gesetz von Dulong und Petit zu grosse Werthe giebt Riviere') hat die Stiahlung eines electrisch erhitzten Platindrahtes in einem sehr vollkommenen Vacuum gemessen Die Temperatur ermittelt er aus dem Widerstand des Drahtes, die ausgestrahlte Warme ist bei stationarem Zustand gleich der zugeführten Energie, die sich nach dem Jouleschen Gesetz aus Stromstarke und Widerstand berechnet Ei

¹⁾ J Violle, Sur la radiation du platine incandescent C R 88 p 171-173 (1879)

²⁾ F. Rossetti, Indagmi sperimentali sulla temperatura del sole Atti Acc Lincei, Mem (3) 2 I, p 169—200 (1878), auch Ann chim et phys (5) 17 p 177—229 (1879), Phil Mag (5) 8 p 324—332, 438—449, 537—550 (1879) Siehe ferner Nuovo Cim (3) 6 p 101—115 (1879), auch J de Phys 8 p 257—264 (1879)

³⁾ Ch Rivière, Sur la loi du refroidissement C R 95 p 452-453 (1882)

vergleicht die Resultate mit den Gesetzen von Dulong und Petit und von Rossetti

Temperaturdifferenz	50°	100°	2000	4000	6000	8000	1000°
Strahlung gefunden	38 5	948	284	1610	6035	15980	34800
" nach Dul. u Pet	384	947	298 7	1684	8107	37891	176006
" nach Rossetti	35 4	93 0	293 6	1164	2904	5808	10168

Ferrel¹) wirft dem Ausdruck mit Recht vor, dass er sich nicht in zwei Theile zerlegen lasse, welche von dem strahlenden und vom bestrahlten Koiper herruhren — Auch Paschen²) findet das Gesetz ungenugend³)

53. Inzwischen hatte Stefan4) eine neue Gleichung aufgestellt, welche lautet

$$S = \sigma (T^4 - T_0^4),$$

wo σ eine vom strahlenden Korpei abhangige Constante, T die absolute Temperatur des strahlenden, T₀ die des absorbirenden Korpers bedeutet. Stefan sagt, dass er auf diese Gleichung duich Zahlen von Tyndall⁵) kam, der fand, dass die Emission von glühendem Platin von etwa 525° bis etwa 1200° zunahm von 10,4 bis 122, also um das 11,7fache, während das Verhaltniss der absoluten Temperaturen in der vierten Potenz 11,6 giebt. Er prüft nur die Messungen von Dulong und Petit, nachdem er sie corrigirt hat, ebenso die von Provostaye und Desains, und findet, dass sie sich durch sein Gesetz mindestens ebenso gut darstellen lassen, wie durch die Dulong-Petitsche Gleichung. Auch die Beobachtungen von Draper und Ericsson widerspiechen nicht der Moglichkeit dieser Beziehung, wenn man die grossen Fehler in ihnen berucksichtigt.

Stefan meint, seine Gleichung gelte für alle Korper, aber das ist nicht der Fall, sie ist für gewöhnliche Korper falsch. Aber sie ist trotzdem ungemein wichtig, weil sie für den schwarzen Korper die Strahlung richtig wiedergiebt. Das hat bald darauf Boltzmann bewiesen, obgleich leider auch er nicht scharf genug hervolgehoben hat, dass sich sein Beweis nur auf die Strahlung schwarzer Korper bezieht. Es ist daher nicht zu verwundern, wenn man immer wieder versucht hat, die Strahlung nicht schwarzer Korper durch die Gleichung von

¹⁾ W Ferrel, Amer J (3) 38 p 3-29 (1889) p 11

²⁾ F Paschen, Ueber die Gesammtemission gluhenden Platins Wiedem Ann 49 p. 50-68 (1893)

³⁾ R. Mewes bespricht Versuche von Blechynden und Wiebe über die Warmemenge, welche durch Metallplatten geht, deren beide Seiten auf verschiedener Temperatur gehalten werden. Er findet, dass die Resultate sich durch die Rossettische Gleichung gut darstellen lassen, und will sie theoretisch begrunden (Uebereinstimmung der Beobachtungen von Rossetti, Blechynden ind Wiebe mit der theoretischen Warmetransmissionsformel J f HeizungsLuftungs- und Wasserleitungstechnik, 1897, p 299—303)

⁴⁾ J Stefan, Ueber die Beziehung zwischen der Warmestrahlung und der Temperatur Wien. Ber 79B, 2 Abth, p 391—428 (1879)

⁵⁾ J Tyndall, On luminous and obscure radiation Phil Mag (4) 28 p 329—341 1864), auch Pogg. Ann 124 p 36—53 (1865)

Stefan darzustellen, und da dies nicht ging, neue Strahlungsgleichungen aufsuchte

54. Bevor ich die Prufungen des Stefanschen Gesetzes bespieche, will ich die Betrachtungen von Boltzmann!) wiedergeben Nach dei electromagnetischen Lichttheorie fand Maxwell, dass Strahlen, welche senkrecht auf eine Flacheneinheit fallen, einen Druck ausuben mussen, welcher gleich der in der Volumeinheit des Aethers vorhandenen Lichteneigie ist?) Denken wir uns einen geschlossenen leeren wurfelformigen Raum mit Wanden, die für Warmestrahlung undurchlassig sind bei der Temperatur T

Damit ist stillschweigend angenommen, dass wir es mit der Strahlung eines schwarzen Korpeis zu thun haben, da in einem geschlossenen Hohlraum nach Kirchhoff (siehe § 15) nur solche existiren kann

Bezeichnen wir die in dei Volumeinheit des Aethers vorhandene Energie mit ψ (T), so konnen wir analog den Betrachtungen, nach welchen man in der kinetischen Gastheorie mit Kronig den Druck auf eine Wand berechnet, annehmen, dass $\frac{1}{3}$ des ganzen Druckes auf jede Wand wirke, also den Druck setzen $f(T) = \frac{1}{3} \psi(T)$

Zu einer zweiten Gleichung zwischen f und ψ gelangt Boltzmann auf Grund des zweiten Hauptsatzes der mechanischen Warmetheorie durch Betrachtung eines umkehrbaien Kreisprocesses, indem er einen Gedankengane von Bartoli³) vei wendet Ei denkt sich einen Hohlcylinder vom Querschnitt 1 aus schwarzer fur die Warme undurchlassiger Substanz Dei Boden des Cylinders heisse B, die Gegenflache G, die Mantelflache des Cylinders soll nur unendlich wenig Warme enthalten, ebenso ein sich im Cylinder bewegender Stempel S Der Boden B habe anfangs die Temperatur To, S liege am Boden, weide dann aber um die Strecke a, - etwa nach rechts - verschoben Dazu ist eine Arbeit af (T.) nothig und ferner fullt sich der Raum zwischen B und S mit Strahlung, welche die Energie a $\psi(T_a)$ enthalt, beide Energieen werden von B geliefert Nun denken wir uns S von B durch einen anderen Stempel abgesperrt, S noch verschoben um x, wober sich der Zustand adiabatisch andert, so dass $d[(a+x)\psi(T)] = -f(T) dx$ Die dabei links von S entstandene Temperatur T soll von Anfang an schon rechts vorhanden gewesen

¹⁾ L Boltzmann, Ableitung des Stefanschen Gesetzes, betreffend die Abhängigkeit der Warmestrahlung von der Temperatur aus der electromagnetischen Lichttheorie Wied Ann 22 p 291—294 (1884) Siehe auch Wied Ann 22 p 31—39 (1884)

²⁾ In Bezug auf diesen Druck siehe P Lebedew, Uebei die abstossende Kraft strahlender Korper Wiedem. Ann 45 p 292—297 (1892) Rapports Congrés internat de Physique, 1900, Paris bei Gauthier-Villars, Vol II, p 133—140 Ch Guillaume, Application du principe de Doppler à l'energie des radiations J de Phys, (3) 4 p 24—29 (1895) Lord Rayleigh, Note on the pressure of radiation showing an apparent failure of the usual electromagnetic equations Phil Mag (5) 45 p 522—525 (1898) P Lebedew, Untersuchungen über die Druckkrafte des Lichtes Drudes Ann 6 p 433—458 (1901)

³⁾ A Baitoli, Sopra i movimenti prodotti dalla luce e dal colore Florenz bei Le Monnier 1876 *

sein Alle rechts von S durch Volumverkleinerung und Arbeitsleistung entstandene Warme, namlich $(a+x)[\psi(T)+f(T)]$ soll von G aufgenommen sein Da dieser Process umkehibar ist, folgt aus dem zweiten Hauptsatz

$$\frac{(a + x)[\psi(T) + f(T)]}{T} = \frac{a[\psi(T_0) + f(T_0)]}{T_0} = C$$

Nummt man a und T_o , also auch C constant, x und T als Veranderliche, und addirt auf beiden Seiten d [(a+x)f(T)], so ergiebt sich

$$\psi(T) dT + f(T) dT = T df(T)$$

Setzen wir hier, wie oben abgeleitet, $f(T) = \frac{1}{3} \psi(T)$, so ei halten wir

$$\frac{4}{3}\,\psi(\mathrm{T})\,\mathrm{d}\,\mathrm{T} = \frac{1}{3}\,\mathrm{T}\,\mathrm{d}\,\psi(\mathrm{T}),\, \frac{\mathrm{d}\,\psi(\mathrm{T})}{\psi(\mathrm{T})} = 4\,\frac{\mathrm{d}\,\mathrm{T}}{\mathrm{T}},\,\,\psi = \sigma\,\mathrm{T}^{\cdot},$$

damit sind wir zum Stefanschen Gesetz gelangt

Galitzine¹) hat die Gleichung $f=\frac{1}{3}$ ψ auf andere Weise abgeleitet, ebenso die zweite Gleichung aus verschiedenen Kreisprocessen erhalten, so dass auch er zur Stefanschen Gleichung kommt. Auch Planck²) wird zu demselben Gesetze geführt, indem er die Warmestrahlung rein electromagnetisch behandelt, die strahlenden Theilchen als Oscillatoren oder Resonatoren betrachtet Daber findet sich, dass die Gesammtstrahlung der vierten Potenz eines Parameters proportional ist, welcher sich dann als absolute Temperatur ergiebt Auch Wien³) erhalt das Gesetz auf theoretischem Wege

55. Jedenfalls konnen wir danach das Stefansche Gesetz als wohl begrundet ansehen, aber es gilt eben nur für die Gesammtemission schwarzer Korper Mittelst des Kirchhoffschen Satzes konnen wir dann aber sofort schliessen, dass es für nicht schwarze Korper nicht gelten kann, denn wir haben ja (vergl § 26)

$$\frac{E}{A} = e \text{ oder } \frac{E}{1 - R - D} = e$$

Da aus zahlreichen alteren und neueren Versuchen bekannt ist, dass das Reflexionsvermogen R der Korper und die Diathermansie D von der Temperatur abhangt, so kann unmoglich E die gleiche Function der Temperatur sein, wie e. Das hat vielleicht zuerst Schleiermacher ih hei vorgehoben Es scheint, dass für die meisten Korper R mit der Temperatur zunimmt, D abnimmt, daraus würde ohne weiteres folgen, dass E schneller mit der Temperatur wachsen muss, als e, d h wenn wir E durch eine Potenz von T darstellen, muss diese Potenz hoher als 4 sein Je mehr sich die Stiahlungsquelle aber einem schwarzen Korper nahert, desto genauer wird die Potenz gleich 4 werden

¹⁾ B Galitzine, Ueber strahlende Energie Wiedem Ann 47 p 479-495 (1892).

²⁾ M Planck, Ueber preversible Strahlungsvorgange Ann d Phys 1 p 69-122 (1899), siehe p. 111, Gleichung 52 und p. 115 Auch Berl Ber 1897, 1898, 1899

³⁾ W Wien, Temperatur und Entropie der Strahlung Wiedem Ann 52 p 132-165 (1894), s p. 155

⁴⁾ A Schleiermachei, Ueber die Abhangigkeit der Warmestrahlung von der Temperatui und das Stefansche Gesetz Wiedem Ann 26 p 287—308 (1885)

Diese Schlusse, die von der Erfahrung gut bestatigt werden, sind nach Aufstellung des Stefanschen Gesetzes nicht gezogen worden und sind auch wohl heute noch nicht allgemein bekannt, sie eiklaren aber, warum einzelne Beobachter das Stefansche Gesetz ziemlich richtig, andere dasselbe sehr falsch fanden. Das hing eben immer von der Natur der Stiahlungsquelle ab

Stefan hatte die Versuche von Dulong und Petit als genugend durch sein Gesetz dargestellt betrachtet, Ferrel¹) aber zeigt, dass man ebenso guten Anschluss bekommt, wenn man $S=\sigma T^4$ setzt. Die Versuche von Rossett werden viel bessei durch die 42—te Potenz wiedergegeben. Die oben citirten Versuche von Rivière bestatigen nicht das Stefansche Gesetz berechnet man z B aus den Angaben für 100%, 500% und 1000% die Constante σ , so findet man (abgesehen von einer Potenz von 10) die Werthe 59, 86, 139, d.h. die Strahlung wachst schneller, als die vierte Potenz der Temperatur, eher wie die funfte Potenz

Graetz²) hat sorgfalfige Versuche über die Abkuhlung von Thermometern nach der Methode von Dulong und Petit, abei mit vollstandigem Vacuum ausgeführt. Die Temperaturen gehen nur bis zu 255°C, die Versuche sind daher wenig geeignet zu einer Prufung, immerhin findet Graetz, dass das Dulong-Petitsche Gesetz nicht genugt, das Stefansche viel besser, abei Ferrel³) berechnet, dass der Exponent sich für niedrige Temperatur zu 3 90, für hohere zu 4 16 ergiebt.

Es sind dann zahlreiche Messungen bei viel hoherer Temperatur gemacht, indem Platin oder Kohlenfaden durch den Strom erwarmt wurden, und die entwickelte Warme aus dem Jouleschen Gesetz berechnet, die Strahlung mit Thermosaule oder Photometer gemessen wurde. Die meisten dieser Versuche sind nicht gerade zu dem Zweck gemacht, das Strahlungsgesetz zu ermitteln und enthalten theils nicht alle nothigen Vorsichtsmaassregeln, theils nicht die zur Berechnung nothigen Daten. Es seien hier nur erwahnt Sir W. Siemens4), der seine Beobachtungen durch ein besonderes Gesetz darstellt, Abney und Festing5) geben an, die Strahlung bei Gluhlampen und Platindrahten wachse proportional einer Potenz der Temperatur. Bottomley6) findet, das Stefansche

³⁾ W Feriel, Amei J (3) 38 p 3-29 (1889), siehe p 6 und 11

⁴⁾ L Graetz, Ueber das Gesetz der Warmestrahlung und das absolute Emissionsvermogen des Glases Wiedem Ann 11 p 913—930 (1880)

⁵⁾ W Ferrel, Amer J (3) 38 p 3-29 (1889), siehe p 17

⁶⁾ Sir W. Siemens, On the dependence of radiation on temperature Proc Roy Soc 35 p 166—177 (1883) Some of the questions involved in solar physics. Proc Roy Instit 10 p 315—321 (1884)

⁷⁾ W d W Abney and Col Festing, An investigation into the relations between radiation energy and temperature Phil Mag (5) 16 p 224—229 (1883) Siehe auch Proc Roy Soc 37 p 157—173 (1884), Proc Roy Soc 43 p 247—263 (1887)

⁸⁾ J. F Bottomley, On radiation of heat from the same surface at different temperature Nat. 33 p 85—86 (1885) On thermal radiation in absolute measure Proc Roy Soc 42 p 357—359 (1887), Phil Trans 178 A p 429—450 (1887) On radiation from dull and bright surfaces Proc Roy Soc 42 p 433—437 (1887) Thermal radiation in absolute measure Proc Roy Soc 52 p 162—163 (1892), Phil Trans 184 A p 591—616 (1892)

Gesetz stimme gar nicht, bis zu 600° gebe es zu kleine Werthe, dai übei zu grosse Schleiermacher!) lasst auch einen Platindraht in einei Glasrohre im Vacuum strahlen, misst die ausgestrahlte Warme durch Stromstarke und Widerstand Die Versuche gehen bis zur Temperatur 900°, ihre Resultate stimmen durchaus nicht mit dem Stefanschen Gesetz. In zwei Versuchsreihen sind die Drahte blank und hier wachst die Strahlung viel starker, als mit der vierten Potenz der Temperatur, in der dritten Reihe ist der Draht mit Kupferoxyd überzogen, hier wachst die Strahlung anfangs langsamer als das Stefansche Gesetz angiebt, bei hoherer Temperatur aber schnellei. Die Abweichungen sind indessen viel kleiner, als beim blanken Platindiaht, das stimmt überein mit der schon von andern beobachteten Thatsache, dass die Strahlung des Kupferoxyds der des schwarzen Korpers naher steht, als die des blanken Platins

Edler²) lasst Russ, Zinkweiss, Eisenoxyd strahlen, — Russ bis 182°, Zinkweiss bis 265°, Eisenoxyd bis 445°, — und misst die Strahlung mit Thermosaule, sie wachst stets schneller, als das Stefansche Gesetz erwaiten lasst Le Conte Stevens³) macht (ubrigens wohl wenig zuveilassige) Messungen über die Strahlung einer Eisenplatte, die ergeben, dass die Strahlung schwacher wachst, als nach Stefan

56. Ausserordentlich sorgfaltige Beobachtungen, — zweisellos die besten, welche bisher an nicht schwarzen Korpern ausgeführt sind, — verdankt man Paschen 4) Ein Platinblech von 0 1 mm Dicke wird zusammengefaltet und ein Thermoelement aus Platin und Platin-Rhodium, dessen Lothstelle 0,1 bis 0 2 mm dick und 0 2 mm breit ist, wird zwischen die Bleche geschoben Das Blech wird durch einen Strom von Accumulatoren erhitzt. Dabei tritt zwar der Uebelstand auf, dass ein Theil das Erhitzungsstromes sich durch den Thermostromkreis ausgleicht, aber das lasst sich eliminiren, sindem man den Erhitzungsstrom umkehrt. Ferner kann man für möglich halten, dass das Thermoelement die Temperatur des Blechs grade an der Beobachtungsstelle erniedrigt, weil das Blech hier dicker wird, und weil die Drahte des Elementes etwas Warme ableiten. Paschen nimmt daher bei anderen Versuchen das Blech vierfach, erhalt aber die gleichen Resultate, so dass seine Temperaturangaben zuverlassig erscheinen. Die Gesammtstrahlung wird mit Hulse des Bolometers gemessen, die Temperaturen reichen von 100 °C bis 1450 °C.

¹⁾ A Schleiermacher, Ueber die Abhangigkeit der Warmestrahlung von der Temperatur und das Stefansche Gesetz Wiedem Ann **26** p 287—308 (1885) Siehe auch Ueber die Warmeleitung der Gase, Wiedem Ann **34** p 623—646 (1888), wo auf p 630 und 631 zwei weitere Messungsreihen gegeben werden, die auch nicht mit dem Stefanschen Gesetz stimmen

²⁾ J Edler, Untersuchungen uber die Abhangigkeit der Strahlung der Warme und der Absorption derselben durch Glimmerplatten von der Temperatui Wiedem Ann **40** p 531—

³⁾ W Le Conte Stevens, An experimental comparison of formulae for total radiation between 15°C and 110°C Amer J (3) 44. p 431—443 (1892)

⁴⁾ F Paschen, Ueber die Gesammtemission glühenden Platins Wiedem Ann 49 p 50-68 (1893)

Das Stefansche Gesetz stimmt gar nicht, wie folgende Tabelle zeigt, welche die Werthe $\sigma \times 10^{11}$ nach den Beobachtungen enthalt, eine Grosse, die constant sein soll

Temp	100	200	400	600	800	1000	1200	1400	1450
$\sigma \times 10^{11}$	4 15	5 21	8 85	13 99	20 10	26 05	31 56	37 92	39 17

Also die Strahlung wachst viel schneller, als mit der vierten Potenz, und wie ein Vergleich mit den Angaben Schleiermachers und Bottomleys zeigt, auch schneller als diese fanden Den Grund dafür werden wir nachher erkennen

Paschen berusst dann den Platinstreif schwach, so dass er jedenfalls noch nicht als schwarzer Korper strahlt, man kann dann nur bis 500°C gehen, da sonst der Russ verbrennt Dabei findet sich.

Temperatur	100	200	300	400	492
$\sigma > 10^{10}$	14 73	18 39	21 88	24 00	25 78

Man erkennt daraus, dass die Strahlung erheblich grosser ist, und weniger schnell steigt, das Stefansche Gesetz also besser passt

Wilson und Gray messen im Jahie 1894 die Gesammtstrahlung von Platin, diese Arbeit will ich nachher besprechen, hier eine von 1895 1) In dieser wird zur Messung ein Radiomikrometer (siehe Bd I, § 584, 585) benutzt, welches von beiden Seiten bestrahlt wird, also ein Differentialinstrument, und die Strahlung des Platins wird durch die einer Normallampe ausgeglichen Die Temperaturmessung berüht auf der Ausdehnung des Platinstreifens. Es wird blankes und mit schwarzem Kupferoxyd überzogenes Blech verwandt Die Strahlung folgt nicht dem Stefanschen Gesetz, sondern wachst etwa nach der 3 4-ten Potenz, doch stellen die Verfasser eine besondere Strahlungsgleichung auf Das geschwarzte Blech strahlt viel starker, aber die Strahlung wächst langsamer, so ist das Verhaltniss beider bei 6000 der absoluten Scala 662, bei 1000 439, bei 1200 383

Eine noch viel eingehendere Untersuchung über die Potenz der Temperatur, nach welcher die Gesammtstrahlung fortschreitet, hat wiederum Paschen²) geliefert. Er misst die mittelst Flussspathprisma spectral zerlegte Strahlung bolometrisch, wobei als Strahlungsquelle wieder das electrisch geglühte Platinblech dient, welches blank, berusst oder mit Kupferoxyd überzogen ist Ferner werden in Glasrohren im Vacuum eingeschlossene Kohlestäbe zum Glühen gebracht. Die erleichten Temperaturen sind bei Russ 420 °C, bei Kupferoxyd 914 °C, bei Kohlen 1300 °C, bei Platin 1367 °C, bei Eisenoxyd 1124 °C. Aus den Messungen lasst sich in nachher (siehe § 71) zu besprechender Weise

¹⁾ W E Wilson and P L Gray, On the temperature of the carbons of the electric arc, with a note on the temperature of the sun Proc Roy Soc 58 p 24-38 (1895)

²⁾ F Paschen, Ueber Gesetzmassigkeiten in den Spectren fester Körper Wiedem Ann 58 p 455—492 (1896), Wiedem Ann 60. p 662—723 (1897) Siehe auch Gött Nachr 1895

die Potenz fur die Gesammtstrahlung ermitteln Es findet sich Fui Eisenoxyd 4609¹), fur Kupferoxyd 4560²), fur Platin 5423³), fur Russ 4528⁴), fur die Kohlestabe⁵) in Glasiohren 400 bis 425, fur Kohle in freiei Luft 457

Paschen berechnet hier auch fur seine früheren Beobachtungen von 1893 (siehe oben) die entspiechenden Potenzen und findet für Russ 45326), für Platin 54257), also in vortrefflicher Ueber einstimmung mit den jetzigen Zahlen

57. Lummer und Kurlbaum⁸) stellen sich einen Kasten aus Platin her, in dessen Innerem das Thermoelement sich befindet, wahrend das Aeusseie des electrisch erhitzten Kastens strahlt. Die Strahlung wiid mit Bolometer gemessen, die Temperatur geht von 2200 bis 15000 C. Bei einem anderen Versuch ist der Kasten mit Eisenoxyd uberzogen, die Temperatur steigt von 380 bis 1200 ° C Es wird der Quotient aus der gemessenen Strahlung und der Differenz der vierten Potenzen dei absoluten Temperaturen des stiahlenden Korpers und des Bolometers berechnet, d h die Constante σ des Stefanschen Dieselbe steigt bei Platin von 428 bis 1964, bei Eisenoxyd von 33 1 bis 65 3 (in willkurlichen Einheiten), wahi end sie für einen schwarzen Korper, der gleichzeitig untersucht wurde, constant und gleich etwa 109 ist In einer spateien Aibeit verwenden Lummmei und Pringsheim) denselben Platinkasten, der sich unter einer innen geschwarzten doppelwandigen Metallglocke befindet, durch welche Wasser fliesst Es sollen dadurch Luftströmungen und ungleichmassige Kuhlung verhindert werden, wahrend die ınnere Schwarzung verhindern soll, dass von den Wanden der Glocke Strahlen reflectirt und damit das Blech in einen schwarzen Korper verwandelt wird Es findet sich zwischen den absoluten Temperaturen 8020 und 18450 die Strahlung ziemlich genau proportional der funften Potenz, genauer vielleicht der 485ten Potenz der absoluten Temperatur Diese Zahl ist übrigens nach der Methode von Paschen aus der Eneigievertheilung der spectral zerlegten Strahlung abgeleitet

58. Damit sind alle wesentlichen Untersuchungen aufgeführt, die gegen die Gultigkeit des Stefanschen Gesetzes für alle Korpei spiechen Aber es

¹⁾ Wiedem Ann 58 p.491 Diese Zahl für Eisenoxyd ist bestätigt durch spatere Versuche von Lummer und Kuilbaum (Verh Phys Ges 17 p 110 (1898) und Rapport, Paris, Vol II, p 76), welche finden, dass die Gesammtstiahlung mit der 45ten Potenz der Temperatur fortschreitet

²⁾ Wiedem Ann 60 p 673

³⁾ Wiedem Ann 60 p 697

⁴⁾ Wiedem Ann 60 p 679

⁵⁾ Wiedem Ann 60 p 705

⁶⁾ Wiedem Ann 60 p 684

⁷⁾ Wiedem Ann 60 p 704

⁸⁾ O Lummer und F Kurlbaum, Der electrisch gegluhte "absolut schwarze" Körper und seine Temperaturmessung Verh Phys Ges Beilin 17 p 106—111 (1898)

⁹⁾ O Lummer und E. Pringsheim, Die Vertheilung der Energie im Spectrum des schwarzen Koipers und des blanken Platins Verh deutsche Phys Ges 1 p 215—230 (1899) Siehe auch F Kurlbaum, Ueber die neue Platinlichteinheit der physikalisch-technischen Reichsanstalt Verh physik Ges Berlin, 14 p 56—70 (1895), wo der Apparat abgebildet ist.

liegen zwei Arbeiten vor, welche dies Gesetz als 11chtig ergeben haben. Die eiste ist von Schneebeli¹) ausgeführt in einem Ofen wird die Porzellankugel eines Lufthermometers erhitzt, und aus dem Luftvolumen die Tempelatui eimittelt. In dei Wand des Ofens ist ein Loch, in welches eine Eisenlohre gesteckt ist, die von durch eine Klappe verschlossen ist, bei Oeffnen der Klappe sieht man durch das Rohi auf das gluhende Porzellangefass. Die Strahlung wurde nun durch ein 10hes Bolometei aus Staniol gemessen. Zwei Versuchsreihen gaben folgende Werthe von σ in willkulichen Einheiten

T	379	586	719	854	1007	571	1.013	1097	1177	ĺ
σ	92	102	10 5	109	106	71 0	716	71 5	73 5	

Schneebell zieht aus den Zahlen den Schluss, das Stefansche Gesetz sei eifullt, dazu ist Folgendes zu bemerken die Zahlen sind nicht ganz constant, sondern steigen offenbar etwas, d h die Strahlung wachst etwas starker, als mit der vierten Potenz Dazu kommt noch, dass der Autor selbst angrebt. bei Oeffnen der Klappe sei stets eine Abkuhlung eingetreten, wie das Luftthermometer anzeigte, eine desto starkere, je hoher die Temperatur war ist klar, dass die strahlende Wand sich mehr abkuhlt, als der Luftinhalt der Kugel, dass also die Strahlung ohne diese Fehlerquelle noch schneller gewachsen ware, die vierte Potenz noch schlechter gepasst hatte Der Haupteinwand aber, den man gegen die Deutung des Schneebelischen Versuches, als habe et die Strahlung eines Potzellanstuckes gemessen, machen muss, ist, dass er einen Koiper in eihitztem geschlossenem Hohliaum strahlen liess, so dass ei die Strahlung eines schwarzen Koipers wenigstens annaheind gemessen hat Dem entspricht es denn auch, dass er das Stefansche Gesetz so nahe richtig fand, denn wie wir noch besprechen werden, ist es für schwaize Korper zweifellos richtig

Einen ganz ahnlichen Fall finden wir in einer Untersuchung von Wilson und Gray!) Wahiend die Autoren 1895 fanden, dass das Stefansche Gesetz für die Strahlung eines glühenden Platinstreifens nicht gilt, hatten sie 1894 bei ganz analogen Versuchen den Schluss gezogen, das Gesetz gelte Sie hatten damals übei den Platinstreifen einen Metallkasten gesetzt, um Luftströmungen auszuschließen, wie Lummer und Kurlbaum die Glocke, und hatten daduich, ohne es zu ahnen, die Strahlung derjenigen eines schwarzen Korpers ahnlich gemacht — Spatei misst Wilson!) die Strahlung eines glühenden Graphittiegels zwischen 4660 dei absoluten Scala und 13170 Bei zwei Versuchsiehen findet er die 4-te resp 4 3-te Potenz Es ist hier öffenbai auch nahezu ein schwarzer Korper verwirklicht

¹⁾ H Schneebell, Untersuchungen im Gebiet der strahlenden Wärme Wiedem Ann 22 p 4d0-438 (1884)

²⁾ W E Wilson and P L Gray, Experimental investigation on the effective temperature of the sun Proc Roy Soc 55 p 250—251 (1894), Phil Trans 185a p 361—395 (1894).

³⁾ W E Wilson, Radiation from a perfect radiator Astrophys J.10 p 80-86 (1899). Kayser, Spectroscopie II

59. Fassen wir alle diese Beobachtungen zusammen, so ergiebt sich als vollig sicher gestellte Consequenz, dass das Stefansche Gesetz nicht, wie Stefan glaubte, für alle Korpei gilt Es konnte danach zweiselhaft erscheinen, ob überhaupt die Gesammtstiahlung allgemein mit einer Potenz der Temperatur fortschreitet, aber das nachgewiesen zu haben, ist ein Hauptverdienst der Paschenschen Arbeiten. Die Potenz naheit sich um so mehr der vierten, je mehr dei Korper sich einem schwarzen nahert, oder je vollstandiger er in eine gleich temperirte oder spiegelnde Hulle eingeschlossen ist Aus diesem Grunde haben die Untersuchungen von Wilson, Wilson und Gray, Schneebell, Paschen für Kohle in Glashullen, von Schleier macher für Platin in Glashulle us w für die Potenz von T Zahlen ergeben, die der 4 mehr oder weniger nahe kommen, wahrend im Freien strahlende Korper fast in allen Fallen grossere Werthe des Exponenten geliefert haben

Die genauen Zahlen fur einzelne Koiper haben vorlaufig wenig Interesse; dazu mussen sehr viel mehr Korper untersucht sein, so dass sich eine Beziehung zwischen diesen Exponenten und anderen Constanten dei Stoffe untei-Ob z B der Exponent fur Platin 54 nach Paschen oder 5 nach Lummer und Pringsheim ist, scheint mir irrelevant, auch die Unrichtigkeit einer der Zahlen noch keineswegs entschieden Beide Versuchsreihen sind mit grosser Sorgfalt angestellt, wahrend aber Lummer und seine Mitarbeiter die gewaltigen Hulfsmittel der Reichsanstalt zur Verfugung hatten, fallt bei Paschen die hochst sorgsame Arbeit, die Jahre lange Uebung und das ausserordentlich reiche Beobachtungsmaterial sehr ins Gewicht Ich sehe aber auch nicht einmal, wie es Lummer zu thun scheint i), einen zweifellosen Widerspruch in den Resultaten, der auf Fehler auf der einen oder anderen Seite schliessen liesse, die Versuchsbedingungen und das Material ist verschieden, und es scheint mir sehr gut moglich, dass verschiedenes Platinblech je nach seiner Reinheit und Oberflachen-Beschaffenheit und je nach der Aufstellung in freier Luft oder in einem Gehause so weit verschieden strahlen kann, wie es hier gefunden ist

60. Die Prufung der Stefanschen Gleichung hat uns bis zum Jahre 1900 geführt, wir mussen jetzt wieder zuruckgehen, um die weiteren Versuche zur Aufstellung einer Strahlungsformel zu besprechen, denn da die Stefansche Formel sich nicht bewahrte, ihre wahre Bedeutung für den schwarzen Körper nicht erkannt war, ging das Suchen nach einer besseren Gleichung weiter

V1011e²) beobachtet die Strahlung von Platin, welches sich in Tiegeln in einem Perrotschen Ofen befindet Die Temperaturen (775° bis 1775°C) werden durch Schmelzpunkte verschiedenei Metalle ermittelt, und es wird durch photometrische Vergleichung mit einer Carcel-Lampe die Helligkeit in

¹⁾ O Lummer, Le rayonnement des corps noirs Rapport au Congrès internat de Physique 1900, Paris bei Gauthier-Villars, Vol II, p 51—99, siehe p 70

²⁾ J Violle, Intensités lumineuses des radiations émises par le platine incandescent C R 92 p 866—868 (1881)

vier Spectralregion en, bei λ = 656 $\mu\mu$, 589 $\mu\mu$, 535 $\mu\mu$, 482 $\mu\mu$, gemessen. Es finden sich folgende Werthe

	$656 \mu\mu$	589	535	482
7750	0 0030	0 0006	0 0003	
954°	0 0154	0 0111	0 0072(4)	
1045^{0}	0 0505	0 0402	0 0265	0 016
1500°	2 371	2 417	2 198	1 894
1775°	7 829	8 932	9 759	12 16

Diese Zahlen werden dargestellt durch die Gleichung

$$(IX) J = mT^{3} (1 + \varepsilon \alpha^{-T})^{T},$$

wo T die absolute Temperatur bedeutet, m, ε , α Constante sind

Kurz darauf schlagt Violle¹) eine andere Formel vor
(X)
$$J = m T b^{T^2} a^T$$
,

wo m eine Constante, b = 0 9999938, a = $103550 - 13 \lambda$ ist Dieselbe Gleichung soll auch die Gesammtstrahlung darstellen, z B den Bestimmungen von Dulong und Petit genugen, wenn man a = 101161 setzt

Sir W Siemens²) leitet aus sehr ungenugenden Versuchen an gluhendem Platindraht ab

(XI)
$$S = Mt^2 + \varphi t,$$

wo M von der strahlenden Substanz abhangen soll, φ nicht naher definirt ist Garbeß) bestimmt das Verhaltniss der Intensität der Strahlung einer Spectralregion zu der Gesammtstrahlung bei verschiedenen Temperaturen, indem ei falschlich annimmt, die Temperatur musse dabei herausfallen Ei benutzt eine Gluhlampe, deren Gesammtenergie x electrisch bestimmt wird, wahrend die optische Intensität y für verschiedene Spectralregionen photometrisch gemessen wird Ei findet

(XII)
$$y = a (x - b)^c$$
, wo fur $\lambda = 0.4 \mu$ a = 0.00000075, fur $\lambda = 0.5 \mu$ 0.000359, fur $\lambda = 0.6 \mu$ 0.00303, fur $\lambda = 0.7 \mu$ 0.00702 ist, b = $\frac{1.12}{\lambda}$, c = $1 + \frac{0.52}{\lambda}$

Es folgen zeitlich die diei vollstandigen Strahlungsgesetze von Kovesligethy, Michelson und Weber, welche die Strahlung als Function der Wellenlange und Temperatui geben, ich will sie erst spater besprechen, zunachst die unvollstandigen Formeln anführen.

Edler 4) leitet aus seinen schon vorhin erwähnten Versuchen, bei welchen

¹⁾ J V10lle, Sur la loi du rayonnement C R 92 p 1204—1206 (1881) Vergl C R 105 p 163—165 (1887)

²⁾ Sir W Siemens, On the dependence of radiation on temperature Proc Roy Soc **35** p 166—177 (1883)

³⁾ P Garbe, Recherches expérimentales sur le rayonnement J de Phys (2) 5 p. 245—258 (1886)

⁴⁾ J Edler, Untersuchungen über die Abhangigkeit der Strahlung der Wärme und der Absorption derselben durch Glimmerplatten von der Temperatur Wiedem Ann. 40 p 531—560 (1890)

ein Thermoelement strahlt, eine Thermosaule die Strahlung empfangt, die Gleichung ab

(XIII)
$$S = k (T_1 - T_0) e^{\alpha (T_1 - T_0)},$$

wo k und α Constante, T, die absolute Temperatur des strahlenden, T $_{\rm o}$ die des bestrahlten Korpers bedeutet

Le Chatelier¹) will die Intensitat des rothen Lichtes als Function der Temperatur messen Er definit das Emissionsvermogen als das Verhaltniss der Strahlung des Korpers zu der eines schwarzen Korpers, oder, wie er es nicht ganz richtig ausdruckt, als das Verhaltniss der Strahlung des Korpers, wenn er sich in kalter Hulle befindet (es sollte hinzugesetzt sein, welche nichts ieflectirt), zu der Strahlung, welche ei in einer ihm gleich heissen Hulle aussendet Er benutzt dann die Bemerkung von Kirchhoff über die Eigenschaft eines Hohlraumes, als schwarzei Korper zu strahlen, bohit in die zu untersuchenden Korper Lochei und vergleicht die Strahlung dei Oberflache mit der aus dem Loch. Dabei findet er falschlich, dass für Köhle und Eisenoxyd bei 1300° C das Verhaltniss der Strahlungen 1 sei, sie also wie schwarze Korpei strahlen, während für Palladium das Verhaltniss 0 6 ist, für mattes Platin 0 4, für polirtes Platin und weissen Thon 0 25, für Magnesia 0 1

Er misst nun die Strahlung des rothen Lichtes für Eisenoxyd und Platin, mit denen er ein Thermoelement überzieht, um die Temperatui der Strahlungsquelle zu erhalten. Die Strahlen gehen durch absorbirende Glaser, die mit Oxyden von Eisen, Kupfer, Mangan und Nickel gefarbt sind, endlich durch ein rothes Glas, die Intensität wird dann photometrisch gemessen. Er findet für Eisenoxyd und Platin folgende Werthe

Manage 1							
Temperatur	6000	8000	10000	1200°	1400°	1600°	1800°
Eisenoxyd Platin	0 00003 0 00001	0 003 0 00125	0 08 0 03	0 65 0 26	3 40 1 41	12 6 5 62	39 00 17 00
June 17.11	_			I		002	11.00

Diese Zahlen werden dargestellt durch die Gleichung

(XIV)
$$J = 10^{67} T^{-\frac{8210}{T}}$$

Diese Gleichung verwerthet er, um für verschiedene Lichtquellen die Temperatur aus der Intensitat zu ermitteln, und kommt zu ziemlich guten Resultaten, so ergiebt sich für die Gluhlampe 1800°, für die Bogenlampe 4100°.

Ferner ist noch eine Formel von Wilson und Gray²) nach Messungen an glühendem Platin anzufuhren Sie lautet

(XV)
$$S = a (T_1^3 - T_0^3) + b (T_1^4 - T_0^4),$$

¹⁾ H Le Chatelier, Sur la mesure optique des temperatures élevées J de Phys 3) 1 p 185—205 (1892) Siehe auch C R 114 p 214—216, 470—473, 787—739 (1892) Ueber die Richtigkeit der Methode und Resultate hat sich eine Polemik entwickelt Siehe dazu J Violle, C R 114 p 734—736 (1892), J de Phys (3) 1 p 298—301 (1892) — H. Becquerel, C. R 114 p 255—257, 390—392 (1892) — Le Chatelier, C R 114 p 340—343 (1892) — J Crova, C R 114 p 941—942 (1892)

²⁾ W E. Wilson and P L Gray, On the temperature of the carbons of the electric arc, with a note on the temperature of the sun Proc Roy Soc 58 p 24-38 (1895)

wo a und b Constante sind, T_1 die absolute Temperatur der Quelle, T_0 die des Empfangers ist. Wie man eikennt, wachst nach dieser Gleichung die Strahlung etwas langsamer, als nach Stefan, wie es auch die Autoren angeben.

In einer russisch geschriebenen und mir dahei nicht verstandlichen Abhandlung hat Tereschin 1) eine Formel für die Gesammtstrahlung aufgestellt (XVI) $S = B e^{nT^2} (T^* - T_0^*),$

welche die Strahlung des Platins gut darstellen soll nach eigenen Beobachtungen und nach denen von Bottomley, Rossetti, Nichols, wenn man n verschiedene Werthe für die verschiedenen Beobachter giebt, namlich in der angeführten Reihenfolge 4×10^{-7} , 9×10^{-7} , 88×10^{-7} , 7×10^{-7}

Petavel²) misst die Gesammtstrahlung eines electrisch gegluhten Platindrahtes, der in einem Metallrohr ausgespannt ist, welches durch Wasser auf constanter Temperatur gehalten wird. Das Bolometer befindet sich im Vacuum, zu welchem die Strahlen durch eine Quarzplatte gelangen. Die Resultate stimmen sehr genau mit denen von Paschen überein, sie werden nicht dargestellt durch die Gleichungen von Stefan, Dulong und Petit, Rossetti, wahrend die Webersche Gleichung zwischen 400° und 800° gut passt. Petavel untersucht auch den Einfluss des umgebenden Gases auf die Emission— Endlich misst er photometrisch die Helligkeit b (intrinsic brilliancy) des ausgestrahlten Lichtes, und findet die Gleichung

$$(t - 400) = 8896 \sqrt[6]{b}$$

Folgende Tabelle zeigt den Anschluss dieser Gleichung an die Beobachtungen.

Temp beob	1036	1076	1140	1189	1132	1240	1286	1360	1500	1500	1779	1779
Ъ	0 0677	0 131	0 250	0 437	0 231	0 735	1 14	1 96	4 15	4 95	20 53	1800.
Temp berech	1002	1063	1128	1189	1119	1251	1307 1381 1509 15		1500	17	66	

Fur den positiven Krater der Bogenlampe fand sich b $11000\,,$ daraus seine Temperatur $3830\,^{\rm o}$

ZWEITER ABSCHNITT

Vollstandige Strahlungsformeln.

61. Wir kommen nun zu den Ausdrucken, welche die Intensitat als Function der Wellenlange und Temperatui darstellen, also den wirklichen Ausdrucken der Grosse J von Kirchhoff W Michelson³) denkt sich, jedes Theilchen eines festen Korpers fuhre Bewegungen derart aus, dass es eine Kugel vom Radius ϱ nicht verlasst Er berechnet die Wahrscheinlichkeit, dass

¹⁾ C Tereschin, J d iuss physico-chem Ges 29 p 169, 30 p 15 (1897)*, Fortschr der Phys 1897, II, p 334—335, auch J de phys (3) 7 p 672—673 (1897)

²⁾ J E Petavel, On the heat dissipated by a platinum surface at a high temperature Phil Trans 191A p 501—524 (1898)

³⁾ W Michelson, Essai théorique sur la distribution de l'énergie dans les spectres des solides J de Phys (2) 6 p 467—479 (1887), auch Phil Mag (5) 25 p 425—435 (1888) Nach J soc physico-chim russe 19 No 4 p 79 (1887)*

86 Kapitel II

das Theilchen unter dem Incidenzwinkel δ auf die gedachte Kugelflache treffe und findet $\mathbf{w} = \left(\frac{\pi}{2} - \delta\right) \cos \delta \, \mathrm{d} \, \delta$ Dieser Ausdruck ist ein Maximum für $\delta = 0$, d. h. die Theilchen bewegen sich am haufigsten dicht an der Mitte de Kugel vorbei, und reprasentiren daduich Schwingungen mit der Schwingungs dauer $\mathbf{z} = \frac{4\varrho}{\mathbf{v}}$, wenn \mathbf{v} die Geschwindigkeit des Theilchens bedeutet. Ist I die Zahl aller Theilchen, im die Masse eines jeden, ist $\mathbf{k} = \frac{3}{2\,\mathrm{m}\,\mathbf{v}^2}$, so ist nach dem bekannten Vertheilungsgesetz von Maxwell die Zahl der Theilchen deren Geschwindigkeit zwischen \mathbf{v} und $\mathbf{v} + \mathbf{d}\,\mathbf{v}$ liegt

$$v_v \!=\! \frac{4\,N}{\sqrt{\pi}}\,(k\,m)^{\frac{\,8\,}{\,2\,}}\,e^{\,-k\,m\,v^2}v^2\,d\,v\,,$$

also für $v = \frac{4 \varrho}{\tau}$

$$v_{\tau} = \frac{256 \,\mathrm{N}}{1/\pi} \,\varrho^3 \,(\mathrm{k}\,\mathrm{m})^{\frac{3}{2}} \,\mathrm{e}^{-\frac{16 \,\mathrm{km}\,\varrho^2}{\tau^2} \tau^{-4}} \,\mathrm{d}\,\tau$$

Er nimmt nun an, die Intensität einer Strahlung von der Periode τ se 1) proportional der Zahl v_{τ} der mit dieser Periode schwingenden Theilchen 2) proportional einer Function der Energie dieser Theilchen Da $\frac{1}{\tau}$ sehr gross konnen wir annehmen, dass diese Function eine Potenz von $\frac{1}{\tau^2}$, da die Energie gleich $\frac{1}{2}$ m v^2 und $v=\frac{4\,\varrho}{\tau}$ ist, 3) soll die Intensität proportional sein einer Function der absoluten Temperatur. Diese Function f (T) soll "die mittlere Verstarkung oder Schwachung darstellen, welche in jeder primaren Welle durch die Gesammtheit der resultirenden Schwingungen und durch Absorption in dem strahlenden Korper selbst hervorgebracht wird "

Wir konnen also die Intensitat einer Welle von der Periode τ setzen

$$\mathbf{J}_{\tau} = \mathbf{A} \, \mathbf{v}_{\tau} \left(\frac{1}{\tau^2} \right)^{\! p} \! \mathbf{f}(\mathbf{T})$$

Setzen wir hier den Werth von v_{τ} ein, nehmen, wie gewohnlich die absolute Temperatur proportional der mittleren lebenden Kraft, also $k=\frac{M}{T}$, wo nur M unabhangig von T ist, setzen wir ferner

$$A \frac{256 \text{ N}}{V\pi} \varrho^3 (\text{M m})^{\frac{8}{2}} = \text{B}, \ 16 \varrho^2 \text{M m} = \text{c},$$

so wird

$$J_{\tau} = BT^{\frac{3}{2}}f(T) e^{-\frac{c}{T\tau^{2}}\tau} - (2p+4) d\tau$$

Wollen wir die Wellenlange einfuhren, so ist $\lambda = V \tau$, wo V die Lichtgeschwin digkeit bedeutet, also 8 c

$$J_2 = BT^{\frac{8}{2}} f(T) e^{-\frac{c}{T\lambda^2}} \lambda^{-(2p+4)} d\lambda$$

In dieser Gleichung ist p und f(T) unbekannt, abei auch so lassen sich eine Reihe von Schlussen ziehen. Nehmen wir T = Const und construiren eine Curve mit λ und J_{λ} als Coordinaten, so ist sie die Intensitatscurve im normalen Spectrum für die Temperatur T. Sowohl für $\lambda=0$ als für $\lambda+\infty$ sind J_{λ} und $\frac{dJ_{\lambda}}{d\lambda}=0$, d h die Intensitat wird für unendlich kurze und unendlich lange Wellenlangen assymptotisch gleich Null. Die Curve fallt nach kurzen

Wellen wegen des Factors e $^{-\frac{c}{T\lambda^2}}$ steiler ab, als nach langen, sie besitzt nur ein Maximum entsprechend dei Wellenlange

$$\lambda_m = \sqrt{\frac{c}{p+2}} \frac{1}{\sqrt{\mathrm{T}}}$$

Die Wellenlange des Intensitatsmaximums ist also umgekehrt proportional zur Wurzel aus der absoluten Temperatur, oder $\lambda_m^2 T$ — Const

Die Gesammtstrahlung ist gleich dem Flacheninhalt der Curve zwischen $\lambda = 0$ und $\lambda = \infty$, also

$$S = \int_{0}^{\infty} J_{\lambda} d\lambda = \frac{1}{2} B c^{-\left(p + \frac{3}{2}\right)} \Gamma\left(p + \frac{3}{2}\right) f(T) T^{p},$$

wo Γ das Eulei sche Integral zweiter Ordnung ist

Setzen wir in die Gleichung fur J_{λ} den Werth von λ_m ein, so bekommen wir die maximale Intensität

$$J_{m} = B\left(\frac{p+2}{ec}\right)^{p+2} f(T) T^{p+\frac{1}{2}},$$

also

$$\frac{J_m}{S} = \frac{2c^{-\frac{1}{2}}}{\Gamma\left(p + \frac{3}{2}\right)} \left(\frac{p+2}{e}\right)^{p+2} \sqrt{T}$$

Also die Maximalintensität wachst schneller als die Gesammtintensität, beider Quotient wachst proportional zu \sqrt{T}

Ferner folgt

$$\frac{J_{m} \lambda_{m}}{S} = \frac{2 e^{-(p+2)}}{\Gamma(p+\frac{3}{2})} (p+2)^{p+\frac{3}{2}} = \text{Const},$$

d h die Gesammtintensität steht in constantem Verhaltniss zu dem Product $J_m \lambda_m$. Dass Verhaltniss hangt ab von p, welches wahrscheinlich für alle Korper denselben Werth hat, da es angiebt, wie die schwingenden Theilchen auf den umgebenden Aethei einwirken

Um die Curven zeichnen zu konnen, muss man specielle Annahmen über p und f(T) machen Das Stefansche Gesetz wird z B befriedigt, wenn wir setzen p = 1, $f(T) = RT^3$,

dann ist (XVII)
$$J_2 = B_1 T^{\frac{3}{2}} e^{-\frac{C}{T \lambda^2}} \lambda^{-6}.$$

Michelson versucht einige seiner Resultate an Beobachtungen von Langley zu prufen Eine genauere Prufung durch Paschen werden wir sehr bald besprechen

62. Wenig später hat H F Weber!) eine Formel für die Strahlung aufgestellt, die aber im Gegensatz zu der vorigen rein empirisch aus den vorliegenden Beobachtungen abgeleitet ist. Sie lautet

(XVIII)
$$J = C \frac{1}{\lambda^2} e^{aT - \frac{1}{b^2 T^2 \lambda^2}}$$

Hier bedeutet a eine Grosse, die für alle Korper identisch sein soll, gleich 0 0043, wahrend C und b für jeden Korper besondere Constante bedeuten

Fur die Gesammtstrahlung folgt daraus

$$S = \int_{\lambda=0}^{\lambda=\infty} J d\lambda = A e^{aT} T$$

Aus der Gleichung ergiebt sich, dass für jede Temperatur J=0 wird für $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$, ferner dass $\frac{dS}{d\lambda}=0$ für $\lambda=0$, $\lambda=\frac{1}{bT}$, $\lambda=\infty$ $\lambda=\frac{1}{bT}$ giebt somit die Wellenlange für das Maximum dei Intensitatscurve an Endlich zeigt Weber, indem ei $\frac{d^2S}{d\lambda^2}=0$ setzt, dass die Intensitatscurve sich an den Endpunkten assymptotisch der Axe naheit, und zwei Wendepunkte besitzt Aus der Weberschen Gleichung lasst sich ableiten

Weber pruft diese Formel an den schon ei wahnten Messungen von Langley, Schleiermacher, Violle, Garbe, Tyndall, Nichols, und findet es überall bestätigt. Aber schon sehr bald legt Graetz²) gegen diese Angabe Protest ein, und zeigt, dass sie sich nicht halten lasst, ein Resultat, welches durch die neueren Messungen nur bestätigt wird³). Dass es falsch sei, folgt schon daraus, dass es das Stefansche Gesetz nicht enthalt

Rayleigh 4) findet, das Gesetz von Weber habe mehr Wahrscheinlichkeit für sich, als das von Michelson, er kommt zu diesem Schluss, indem er untersucht, welche Bewegung der Atome anzunehmen sei, um auf die Gleichung zu führen Dabei eigiebt sich für das Webersche Gesetz die einfachere Bewegung Rayleigh weist hier darauf hin, dass nach solchen

¹⁾ H F Weber, Untersuchungen uber die Strahlung fester Korper Erste Mittheilung Das Emissionsgesetz der Strahlung Berl Ber 1888 p 933—957

²⁾ L Graetz, Ueber das von Hrn H F Weber aufgestellte Strahlungsgesetz Wiedem Ann 36 p 857—864 (1889) Auch W Ferrel findet das Gesetz unrichtig Weber's law of thermal radiation Americ J (3) 39 e 137—145 (1890)

³⁾ Nur P Gruner benutzt die Formel für Gluhlampen Die Werthe der Weberschen Strahlungsconstanten b² verschiedener Kohlefaden Inaug Dissert Zurich 1893, 64 pp * Beibl 17 p 924—925 (1893)

⁴⁾ Lord Rayleigh, On the character of the complete radiation at a given temperature Phil Mag (5) 27 p 460-469 (1889).

Strahlungsgleichungen durch die Lage des Intensitatsmaximums die Temperatur des strahlenden Korpers bestimmt werden konne

63. Schon vor Michelson war ein Versuch gemacht worden, theoretisch ein Strahlungsgesetz zu eimitteln, R v Kovesligethy hat in einigen der ungarischen Akademie vorgelegten Abhandlungen diese Frage und andere behandelt und dann seine Resultate als Buch 1) herausgegeben Ich will mich damit begnugen, die Formel von Kovesligethy anzugeben, denn seine Ableitung, die auf zwei verschiedene Arten gegeben wird, scheint mir zu unklai und auf zu willkuilichen Hypothesen berühend. Er findet

$$J = \frac{4}{\pi} \mu \mathcal{A} \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 + \mu^2)^2}$$

Hier sind μ und Δ zunachst unbekannte Functionen der Temperatur J wird 0 für $\lambda = 0$ und für $\lambda = \infty$ Die Intensitätscurve hat ein Maximum, bildet man $\frac{\mathrm{d}\,J}{\mathrm{d}\,\lambda}$ und setzt es gleich 0, so findet sich $\lambda = \mu$ μ ist also die Wellenlange, λ_{m} , bei welcher für bestimmte Temperatur die Intensitätscurve ihi Maximum hat Diese maximale Intensität ist $J_{\mathrm{m}} = \frac{\Delta}{\pi \mu}$ Zu jeder anderen Intensität gehoren zwei Wellenlangen, nennen wir sie λ_{i} und λ_{i} , so folgert Kovesligethy, dass $\lambda_{\mathrm{i}} \lambda_{\mathrm{i}} = \mu^{2}$.

Durch weitere Hypothesen wird geschlossen, dass $\mathcal A$ der vierten Potenz der absoluten Temperatur proportional sei, μ der absoluten Temperatur umgekehrt proportional Setzen wir das ein, so folgt

(XIX)
$$J = c T^4 \frac{\lambda^2}{(\lambda^2 T^2 + a)^2}$$

Auch aus dieser Gleichung eigiebt sich

$$\lambda_m T = \text{Const}$$

Kovesligethy sucht seine Gleichung an einigen Beobachtungen von Violle und Mouton²) zu prufen, Moutons Zahlen, die mit der Theimosaule gewonnen sind, corrigirt er aber zuerst so, als ob sie mit dem Auge gemessen waren, und findet die so falschlich veranderten Zahlen in leidlicher Uebereinstimmung, wahrend die richtigen Originalzahlen gar nicht passen ')

64. Es handelt sich nun darum, die verschiedenen Formeln zu prufen, was nur auf experimentellei Grundlage geschehen kann, und da haben wir zunachst einige altere Arbeiten zu besprechen. Den ersten Begriff über die Intensitätscurve des Sonnenspectrums vermitteln die Arbeiten von Herschel¹),

¹⁾ R v Kovesligethy, Grundzuge einer theoretischen Spectralanalyse Halle bei Schmidt 1890, 327 pp Theile dieses Buches sind nach der Angabe des Verfassers der unganischen Akademie bereits 1885 und 1887 volgelegt Siehe auch Astron Nachr 117 p 329—337 (1887), Wiedem Ann 32 p 699—700 (1887) Kövesligethy ist in neuester Zeit wieder zu demselben Thema zuruckgekehrt, siehe Math u Naturw Ber aus Ungarn 16 p 1—49 (1899)*

²⁾ L Mouton, Spectre calorifique normal du soleil et de la lampe a platine incandescent (Bourbouze) C R 89 p 295—298 (1879)

³⁾ W Michelson, Moderne Untersuchungen über die Theorie der continuurlichen Spectra Beibl. 14 p 277—278 (1890) nach J der iussischen phys.-chem Ges (6) 21 p. 87—103 (1889)* 4) W Herschel, Phil Trans 1800. II — Siehe dieses Werk Bd I, § 3

die zeigten, dass ein Maximum vorhanden sei. Die für die optische Intensitatsvertheilung von Fraunhofer gezeichnete Curve dagegen sagt für unsere Frage mehts aus, konnte im Gegentheil damals nur verwirrend wirken Ampère 1) hat sich vielleicht zuerst ein klares Bild gemacht, er fuhrt aus, dass bei niedriger Temperatur die Korper nur lange Warmewellen aussenden, bei steigender Temperatur wachse ihre Energie und gleichzeitig kommen immer kurzere Wellenlangen hinzu, die schliesslich auch dem optisch und chemisch wirksamen Gebiet angehoren. Aehnliche Vorstellungen wird bei seinen spateren Arbeiten auch Melloni gehabt haben Diaper 2) nimmt das an, indem er eigentlich gegen das experimentelle Ergebniss sein Gesetz aufstellt Muller³) grebt die erste mit Thermosaule eihaltene Zeichnung des Energiespectrums der Sonne, mit einem Versuch, dieselbe auf das normale Spectrum zu reduciren Kırchhoff4) scheint seine Auffassung für selbstverstandlich zu halten, er "Wenn man einen bestimmten Korper allmahlich erhitzt, so sendet er, bis seine Temperatur eine gewisse geworden ist, nur Strahlen aus, deren Wellenlangen grosser sind, als die der sichtbaren Strahlen Bei einer gewissen Temperatur fangen Strahlen von der Wellenlange des aussersten Roth an sich zu zeigen, steigt die Temperatur hoher und hoher, so kommen Strahlen von kleinerer und kleinerer Wellenlange hinzu in der Art, dass bei jeder Temperatur Strahlen von einer entsprechenden Wellenlange neu hinzutreten, wahrend die Intensitat dei Strahlen grosserer Wellenlangen wachst"

De la Provostaye⁵) meint, es waie auch moglich, dass bei jeder Temperatur alle Wellenlangen emittirt werden, dass ihre Intensitat nur in verschiedenem Maasse mit der Temperatur wachst

Tyndall⁶) beobachtet zuerst das Energiespectrum der Bogenlampe und findet das starke Ueberwiegen der ultrarothen Strahlung ubei die sichtbare ım Vergleich zur Strahlung der Sonne Er schliesst daraus auf die niedrigere Temperatur des Bogens Er fuhrt auch einen Versuch 7) aus, welcher beweist, dass mit gesteigerter Temperatur nicht nur die sichtbare Strahlung, sondern auch die ultrarothe wachst Auch Desains⁸) zieht aus seinen Versuchen den Schluss, bei steigender Temperatur wachse die Intensität aller Wellenlangen

¹⁾ A M Ampère, Note sur la chaleur et sur la lumière considérées comme lésultant de mouvements vibiatoires Ann chim et phys 58 p 432-444 (1835)

²⁾ J W Draper, On the production of light by heat Am J (2) 4 p 388-402 (1847).

³⁾ J Muller, Wellenlange und Brechungsexponent der aussersten dunklen Warmestrahlen des Sonnenspectrums Pogg Ann 105 p 337-359, 543-547 (1858)

⁴⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 109 p 275-301 (1860)

⁵⁾ F de la Provostaye, Considération theorique sur la chaleur rayonnante Ann chim et phys (3) 67 p 5-51 (1863)

⁶⁾ J Tyndall, Note on the invisible radiation of the electric light Proc Roy Soc 14 p 33-35 (1865) — On calorescence Phil Trans 156 II p 1-24 (1866)

⁷⁾ J Tyndall, On luminous and obscure radiation Phil Mag (4) 28 p 329-341 (1864), auch Pogg Ann 124 p 36-53 (1865)

⁸⁾ P Desains, Recherches sur les spectres calorifiques C R 67 p 297-300, 1097 -1100 (1868) Siehe auch C R. 84 p 285-286 (1877)

Lamansky 1) misst das Energiespectrum der Sonne und des Kalklichtes In letzterem liegt das Maximum viel weiter nach Ultraroth, als im Sonnenspectrum. ein Beweis, dass mit steigender Temperatur dies Maximum nach kuizeren Wellen ruckt C10 va 2) misst mit Photometer und Theimosaule die Intensitatsvertheilung im Spectium der Sonne, dei electrischen Lampe, des Kalklichtes, einer Oellampe je niedriger die Temperatur der Lichtquelle, desto steiler fallt die Curve nach kurzen Wellenlangen hin ab Mouton') findet im noimalen Sonnenspectium das Energiemaximum bei $0.560~\mu$, im Spectrum der Lampe Bourbouze (gluhender Platindraht) bei 1530 u Nichols 1) vergleicht photometrisch die Helligkeit zweier Platindralite in verschiedenen Spectralregionen, ein Diaht wird auf constanter Temperatui gehalten, der andere auf Er vergleicht das Spectrum mit dem der Sonne, für welche er dann, um zur ausgestrahlten Energie zu gelangen, die Messungen von Lamansky nimmt Er glaubt schliessen zu sollen, dass bei allen Temperaturen alle Wellenlangen vorhanden seien, dass aber erst von einer bestimmten Temperatui an fur bestimmte Wellenlange die Energie stark zu wachsen beginne

65. Eine eingehende Untersuchung über die Verschiebung und Veranderung mit der Temperatur hat zuerst Jaques⁵) unternommen, freilich ohne Erfolg Ein Platinstreif wird electrisch zum Glühen gebracht, aus Stromstärke und Widerstand die Temperatur berechnet Mittelst Prisma und Linsen aus Steinsalz wird ein Spectrum des Platinlichtes entworfen, welches 140 mm lang ist, aber nur auf eine Strecke von 50 mm Ausschlage der Thermosaule giebt Da die Spaltweite 5 mm betragt, so ist das Spectrum ausserordentlich um ein gewesen, die Breite der Thermosaule ist nicht angegeben Er findet die Lage des Maximums der Curve bei verschiedenen Temperaturen an folgenden Stellen seiner Scala, wober grossere Zahlen kleineren Wellenlangen entsprechen

Γ	Tempeı	Schw	Rothgluth	7740	7950	850°	854 0	8700	10000	10250	
	Lage des Max		8.3	81	8 05	80,815,837	8 15	8 5	8 37	81	

Jacques zieht daraus den Schluss, dass wahrscheinlich das Maximum sich nicht verschiebe mit steigender Temperatur, dass die Ordinaten nur höher werden, die Curven aber sich ahnlich bleiben — Dann wird der Platinstreif mit verschiedenen Substanzen überzogen, auch für sie findet sich keine Aende-

¹⁾ S Lamansky, Untersuchungen uber das Warmespectrum des Sonnen- und Kalklichtes Berl Ber 1871 p 632-641, Pogg Ann 146 p 200-232 (1872)

²⁾ A Crova, Etude spectrométrique de quelques sources lummeuses (C R 87 p 322 —325 (1878)

³⁾ L Mouton, Spectre calorinque normal du soleil et de la lampe à platine incandescent (Bourbouze) C R 89 p 295-298 (1879)

⁴⁾ E L Nichols, On the character and intensity of the rays emitted by glowing platinum Inaug-Dissert Gottingen 1879, bei Huth, auch Amer J (3) 18 p 446—468 (1879)

⁵⁾ W W Jaques, Distribution of heat in the spectra of various sources of radiation Inaugur-Dissert John Hopkins University Baltimore 1879*, auch Proc Amer Acad 14 p 142—163 (1879)

derung der Curvenform mit der Temperatur, für alle Substanzen ist die Intensität für dieselbe Temperatur ungefahr die gleiche, aber die Maxima liegen verschieden

Substanz	Fe ₃ O ₄	Pt	Fe ₂ O ₃	Cr ₂ O ₃	Al ₂ O ₃	CuO
Lage des Max	7 95	8 04	8 09	8 10	8 50	9 05
Lage in μ	1 45	1 37	1 26	1 24	1 07	0 96
Moleculargewicht	282	197	160	152	103	79

Die letzte Zeile ist dei Tabelle beigefugt, weil dei Autor meint, die Lage des Maximums hange mit dem Moleculargewicht zusammen. Wie man erkennt, ist diese Aibeit sehr unglücklich, es ist nicht ein einziges der gefundenen Resultate richtig

66. Zu demselben falschen Resultate, dass das Maximum an seiner Stelle bleibe, die Curven sich ahnlich sind, gelangt theoretisch Lecher¹), er meint, wenn das Stefansche Gesetz gelte, musse also die Intensität jeder Wellenlange proportional der vierten Potenz der absoluten Temperatur wachsen.

Desains und Curie²) wagen es zum ersten Mal in einem durch Gitter hergestellten normalen Spectrum Messungen auszuführen, das Gitter ist aus Drahten von 0125 mm Dicke mit gleich grossen Zwischeniaumen hergestellt, welches zwischen Steinsalzlinsen steht. Sie finden folgende Ausschlage von der linearen Thermosaule, wenn sie als Lichtquelle die Lampe Bourbouze oder Kupferblech von 300° resp. 150° benutzen.

λınμ	0 588	0 96	1 13	1.49	1.00	2.43	1	1		1	
			T 19	1 43	1 86	2 13	4 00	46	56	6.0	70
Lampe	171	1026	2494	4474	5785	4674	2123	1026	557	307	225
Cu 300°	_	4	7	18	33	53					
G- 4500	-		<u> </u>		99	95	60	53	45	36	26
Cu 150°	_	-	_	_	2	5	9	8	73	65	6
			<u> </u>								,

Aus diesen Zahlen ergiebt sich sehr deutlich die Verschiebung des Maximums nach kurzeren Wellenlangen mit steigender Temperatur

67. Ungefahr um dieselbe Zeit hat Langley³) sein Bolometei erfunden und die erste Messung im Gitterspectrum der Sonne ausgeführt. In den folgenden Jahren wird die Intensitätscurve der Sonne genauer und bis zu grosseren Wellenlangen ermittelt⁴) und das Maximum bei etwa 0 550 gefunden, wahrend es vor der Absorption in der Erdatmosphare zwischen 0 500 und 0 550

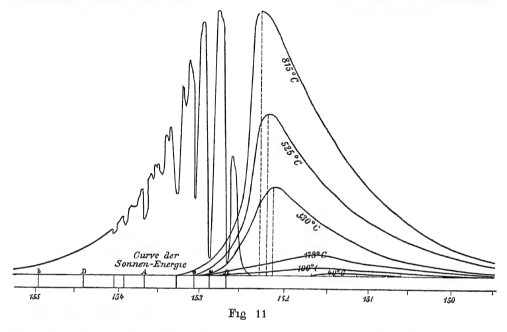
¹⁾ E Lecher, Ueber die spectrale Vertheilung der strahlenden Warme Wien Anzeiger 1881, Nr 19*, Rep f phys Techn 18 p 124—125 (1882) — Ueber Ausstrahlung und Absorption Wien Ber 85, II p 441—490 (1882), auch Wiedem Ann 17 p 477—518 (1882)

²⁾ P Desains et P Curie, Recherches sui la détermination des longueurs d'onde des rayons calorifiques a basse température C R 90 p 1506—1509 (1880)

³⁾ Vergl den ersten Band dieses Werkes § 588 und folgende

⁴⁾ Siehe z B S P Langley, The invisible solar and lunar spectrum Americ J (3) 36 p 397—410 (1888), auch Phil Mag (5) 26 p 505—520 (1888), Ann chim et phys (6) 17. p. 314—338 (1889)

liegen wurde — Besonders wichtig ist abei eine Untersuchung Langleys 1) uber die Emissionscurve von berusstem Kupfer bei verschiedenen Temperaturen zwischen 8150 und —200 C Es sind leider niemals genaue Angaben uber die Beobachtungen veroffentlicht, sondern nur die in Fig 11 ieproducirte Zeichnung, welche die Curven im prismatischen Spectrum des Steinsalz-



prismas als Function des Biechungsexponenten giebt, ausseidem giebt Langley folgende Tabelle für die Lage des Maximums bei den verschiedenen Temperaturen, ausgedruckt durch die minimale Ablenkung im Prisma

Ungefahre Temp der Strahlungsquelle	Ueberschuss über Temp des Bolometers	Lage der maximalen Ordinate
815°C	803	39 0 08′
525	505	39 03
330	318	39 01
330	310	39 00
300	275	38 42
178	185	38 35
179	152	38 35
119	126	38 25
100	58	38 22
99	79	15 27
40	46	38 00
— 2	18	37 40

¹⁾ S P Langley, Observations on invisible heat-spectra and the recognition of hitherto unmeasured wave-lengths, made at the Allegheny Observatory Proc. Amer Assoc. 34. p. 55—75 (1885) Americ J (3) 31. p 1—12 (1886), Phil Mag (5) 21 p 394—409 (1886)

Die Curven fur 2° und 100° hat Langley auch auf normales Spectrum umgerechnet C R 102 p. 162—164 (1886)

Die letzte Zahl halt Langley für zweiselhaft Er zieht folgende Schlusse Die Hohe aller Ordinaten wachst mit der Temperatui, aber die kurzeren Wellenlangen wachsen schneller, daraus folgt eine Verschiebung des Maximums nach kurzeren Wellenlangen Die prismatischen Curven sind nicht symmetrisch, sondern sie fallen nach kurzen Wellen sehr viel steiler ab

In die Figur ist noch die Curve des Sonnenspectiums eingetragen, allerdings mit viel zu kleiner Hohe der Ordinaten, aber bei richtigen Wellenlangen Man ersieht daraus, wie stark hier das Maximum nach kurzen Wellen geruckt ist, wie viel hoher die Temperatur der Sonne somit sein muss. Uebrigens betrachtet Langley seine Zahlen quantitativ nur als eine erste Annaherung — Spater hat Langley¹) noch das Energiespectrum des Bogens veröffentlicht, sein Maximum liegt etwa bei 39°30′ oder 28 μ im prismatischen Spectrum — Diese Resultate sind lange Zeit die einzigen gewesen, die sich zur Prufung von Emissionformeln eigneten, und sie sind in diesem Sinne mehrfach erwahnt worden, aber Kovesligethy, ja auch noch Rubens²) rechnen mit diesen Curven, als waren es normale Spectra, obgleich Langley selbst ausdrucklich den Unterschied hervorhebt, zwei von den Curven sogar umzechnet und als normale abbildet Erst Paschen³) macht auf diesen Fehler aufmei ksam.

Dolbear⁴) schliesst an die Beobachtungen von Langley über das Spectrum der Sonne und des Mondes, welche eigeben hatten, dass dei Mond lange Wellen relativ viel starker aussende, als die Sonne, hochst verkehrte Betrachtungen Sie sollen zeigen, dass mit gesteigerter Temperatur die langen Wellen verschwinden konnen

68. Eine grossere Anzahl von Versuchen haben Abney und Festing gemacht; sie beziehen sich meist auf die Emission von Gluhlampen bei veranderter Stromstarke, sie enthalten meist nicht alle Grossen, die uns hier interessiren, aber doch einige hierher gehorige Resultate So findet sich 5) die in Fig 12 wiedergegebene Curve, in welcher die Energiespectra der Gluhlampe bei verschiedenem Verbrauch von Watt dargestellt ist Der willkurlichen Theilung entsprechen folgende Wellenlangen in μ

¹⁾ S P Langley, The temperature of the moon Americ J (3) 38 p 421-440 (1889), auch Phil Mag (5) 29 p 31-54 (1890)

²⁾ H Rubens, Prufung der Ketteler-Helmholtzschen Dispersionsformel Wiedem Ann 53 p 267—286 (1894)

³⁾ F Paschen, On the existence of law in the spectra of solid bodies, and on a new determination of the temperature of the sun Astrophys J 2 p 202-211 (1895).

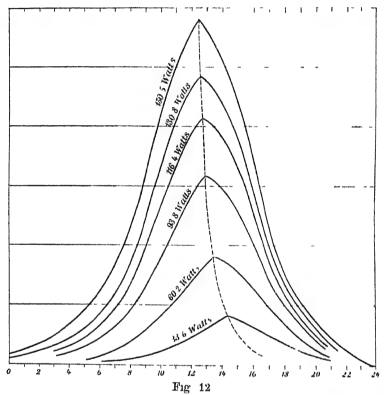
⁴⁾ A E Dolbear, On the conditions that determine the length of the spectrum Proc Americ Acad. 21 p 361-362 (1886)

⁵⁾ W de W Abney und Festing, The relation between electric energy and radiation in the spectrum of incandescence lamps Proc Roy Soc 37 p 157—173 (1884) Hier wird auch eine Curve fur gluhendes Platin gegeben Eine Curve fur die Bogenlampe findet sich in The influence of water in the atmosphere on the solar spectrum and solar temperature Proc. Roy Soc 35. p 328—341 (1888)

Theilstrich	3	6	4	10	11	12	13	11	15	16	17	15	20	
Wellenlange	0 67	0 78	0.88	103	1 12	1 22	1 32	1 13	1 55	1 67	1.79	1 91	2 17	

Die Curven zeigen sehr schon das Fortrucken des Maximums In einer spateren Arbeit¹) wird im sichtbaren Spectrum photometrisch dieselbe Thatsache constatirt

Stossel²) erhitzt einen Platindiaht electrisch und misst spectral-photometrisch die Helligkeit bei verschiedenen Temperaturen für die Wellenlangen 4950, 5300, 6000, 6700, 7050 Er findet, die Emission lasse sich darstellen



durch $J=Ae^{\alpha m}$, wo $m=\frac{W}{W_0}$, und W_0 der Widerstand des Drahtes bei 0°, w der bei der Beobachtungstemperatui ist, also m eine Function der Temperatur darstellt α dagegen ist eine Function dei Wellenlänge Von $\lambda=7050$ bis $\lambda=4950$ anderte es sich von 346 bis 446, d h die kurzen Wellenlängen wachsen mit steigender Temperatui schneller, das Maximum im Spectrum muss sich somit verschieben

¹⁾ W de W Abney and Festing, Colour photometry Phil Trans. 177, II p. 423—456 (1886) Siehe auch On the photometry of the glow lamps Proc. Roy Soc 43 p. 247—263 (1887)

²⁾ J. Stössel, Ueber die Lichtemission des glühenden Platins Vierteljahrsschrift d naturforsch Ges Zurich 1888, p 308—322

Damit sind wohl die wesentlichen Notizen, welche sich in der Litteratur bis zu Paschens Arbeiten finden, zusammengetragen, wobei ich aber naturlich von zahllosen kurzeren Bemerkungen, die Neues nicht bieten, absehe Nur das sei noch erwahnt, dass Violle') wiederholt bemerkt, nach seiner Meinung wachse die Intensitat einer Spectrallinie nicht unbegrenzt mit der Temperatur, sondern nahere sich einem Maximum

67. Paschen²) beginnt seine Arbeiten 1892 mit der ausgespiochenen Absicht, das Strahlungsgesetz oder die Function J des Kirchhoffschen Satzes zu ermitteln Da man damals die Daistellung eines schwarzen Korpers noch nicht kannte, so schien der einzig mogliche Weg der zu sein, dass man eine Reihe von Korpein untersucht, die sich mehr oder wenigei dem schwarzen nahein, dass man gemeinsame Gesetzmassigkeiten aufsuchte und nachsah, ob man etwa so die Gesetze und Constanten des schwaizen Korpers wurde eihalten konnen Dabei traten unerwartete Schwierigkeiten auf 1) Die Gitter erwiesen sich unbrauchbar für Intensitatsmessungen, sie sind nur für Messung von Wellenlangen zuverlassig 2) Fur Flussspathprismen zeigten sich die vorliegenden Bestimmungen der Brechungsexponenten zu ungenau, sie mussten neu ermittelt werden 3) In den Spectren fester Korper traten Absorptionsstreifen auf, die sich dann als Folge der in der Zimmerluft vonhandenen CO, und H₂O ergaben, so wurde Paschen dazu geführt, Emission und Absorption dieser Gase zu untersuchen

Dann kehrt er zu seinem eigentlichen Thema zuruck, und berichtet ') in den Jahren 1895 bis 1897 über die Resultate, welche zu einer Losung dei Aufgabe gefuhrt haben Es hat sich ergeben, dass fur alle festen Korper das Strahlungsgesetz der Form nach dasselbe ist, wie fur den schwarzen Korpei, dass nur die Constanten andere Werthe haben Wenn nun auch vielleicht noch eingehendere Untersuchungen zeigen sollten, dass das nicht ganz streng richtig ist, dass Ausnahmen vorhanden sein sollten oder dergleichen, so ist damit doch das ausseroidentliche Verdienst von Paschen in keiner Weise verringert, zum ersten Mal einen zuverlassigen Einblick in die Emission fester Korper gehefert zu haben

Paschen benutzt zur Emission vor allem sein schon mehrfach erwahntes doppelt zusammengefaltetes Platinblech, welches durch Accumulatorenstrom erhitzt und eventuell mit anderen Substanzen überzogen wird. In die Falte des Blechs ist ein Chateliersches durch Schmelzpunkte einiger Metalle geaichtes Thermoelement geschoben, welches die Temperatur der Quelle mit genugender Genauskeit ergiebt. Der Spectralapparat hat die von Paschen

¹⁾ J. Violle, Sur le rayonnement des corps incandescents J d Phys (3) 1 p 298-301 (1892) Siehe auch C R 114 p 734—736 (1892), C R 115 p 1273—1275 (1892)

²⁾ Siehe hierzu Bd. I, § 597, 651, 652

³⁾ F Paschen, Ueber Gesetzmassigkeiten in den Spectren fester Korper und ubei eine neue Bestimmung der Sonnentemperatur Gottinger Nachr 1895 Siehe auch Astrophys J 2 p. 202—211 (1895) — Ueber Gesetzmassigkeiten in den Spectren fester Korper Wiedem Ann **58** p 455—492 (1896), ibid **60** p 662—723 (1897)

eingeführte Form 1) mit zwei Hohlspiegeln statt der Linsen, und mit einem Fluoritprisma Die Empfindlichkeit des Bolometers wird immer durch Nebenschluss gepruft 2) Die directen Ablesungen für die Energie werden noch erheblich corrigirt und zwar 1 weiden sie auf das normale Spectrum umgerechnet 3) 2 Es wird der Verlust, den verschiedene Wellenlangen durch Reflexion an den beiden Silberspiegeln eileiden, berucksichtigt 1) 3 Es wird der Verlust durch Reflexion an den Prismenflachen berechnet, der für verschiedene Wellenlangen verschieden ist. da automatisch das Minimum der Ablenkung erhalten wird, der Einfallswinkel sich also andert 4 Vor dem Spalt befindet sich eine Klappe, durch deren Aufziehen die Strahlung zugelassen wird Dei Nullpunkt des Bolometers ist also dadurch bedingt, dass es von dem Spectrum dieser Klappe von Zimmeitemperatur bestrahlt wird. Um die ganze vom Korper ausgestrahlte Energie zu erhalten, musste die Klappe sich auf dem absoluten Nullpunkt befinden, oder anders ausgedruckt wir mussen zum Ausschlag fur die Stiahlung des Korpers gegen den dei Klappe noch hinzuaddiren den Ausschlag der Klappe gegen den eines Koipers vom absoluten Nullpunkt (vergl § 48) Wie diese Correctionsgrosse sich berechnen lasst, zeigt Paschen

Es werden zwei Reihen von Beobachtungen ausgeführt, namlich entweder weiden die Curven ermittelt, welche bei bestimmter Temperatur die Energie als Function der Wellenlange darstellen, diese nennt Paschen Energiecurven, oder es werden die Curven gemessen, welche für bestimmte Wellenlange die Energie als Function der Temperatur ergeben, — diese nennt er mit Nichols isochromatische Curven

70. Die Verwerthung der Beobachtungsergebnisse findet in folgender Weise statt wir wollen eine Energieeurve voraussetzen, d h bei einer bestimmten Temperatur seien die zu verschiedenen Wellenlangen λ gehorigen Energieen J gemessen worden Paschen tragt die Werthe log J und log à als Coordinaten ein, dann zeigt sich, dass die Energiecurven für alle Temperaturen congruent sind, d h schiebt man sie so, dass die Maxima zusammenfallen, so fallen die ganzen Curven zusammen Das gewahrt nun einen sehr grossen Gewinn die einzelnen Curven sind entstellt durch die Absorptionsstreifen der Kohlensaure und des Wasserdampfes, diese Fehlstellen kann man nun ohne Weiteres verbessern, denn nimmt man z B zwei Cuiven für 4000 und fur 1100°, so liegen in ihnen die Maxima an ganz verschiedenen Stellen ın Bezug auf die Wellenlange oder die Absorptionsstreifen. Schiebt man daher die Curven auf einander, so fällt das unregelmassige Stuck der einen Curve mit einem regelmassigen der andern zusammen, man kann also beide Curven durch einander corrigiren Es ist auf diesem Wege auch moglich, wenn man nur ein kleines Stuck einer Curve kennt, die ganze Curve zu erhalten.

¹⁾ Siehe Band I, § 596

²⁾ Siehe Band I, § 593

³⁾ Siehe Band I, § 655

⁴⁾ Nach Rubens, Wiedem Ann 37 p 249 -268 (1889) Siehe Band I, § 409 Kayser, Spectroscopie II

Man denke sich nun alle logarithmischen Energiecurven übereinander gelegt, so dass die Maxima zusammenfallen. Die Coordinaten der resultirenden Curve sind dabei $\log \frac{J_m}{J}$ und $\log \frac{\lambda}{\lambda_m}$, wenn man die Intensität des Maximums einer solcher logarithmischen Energiecurve J_m , die zugehörige Wellenlange λ_m nennt. Sucht man aus der Curve zwei Wellenlangen λ_i und λ_i , für welche die Ordinaten gleich sind, also $\log J_m - \log J$ den gleichen Werth hat, so findet sich, dass in der Nahe des Maximums die Curve einen ziemlich symmetrischen Verlauf hat, und dass die Curve dargestellt werden kann durch die Gleichung

(1)
$$\log \frac{J}{J_m} = \alpha \left\{ \log e - \frac{\lambda_m}{\lambda} \log e - \log \frac{\lambda}{\lambda_m} \right\} \text{ oder } \frac{J}{J_m} = \left\{ \frac{\lambda_m}{\lambda} e^{\frac{\lambda - \lambda_m}{\lambda}} \right\}^{\alpha}$$

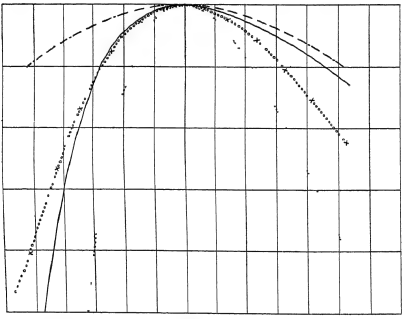


Fig 13

Hier bedeutet α eine Constante, die nur von der Natur des Korpers abhängt, aus 47 Curven fur Eisenoxyd, welche Temperaturen zwischen 117°C und 1124°C entsprechen, ergeben sich z B Werthe, die sehr nahe den Mittelwerth 5560 ergeben

Diese Thatsache lasst sich so aussprechen, dass $\frac{J}{J_m}$ für alle Temperatuien die gleiche Function von $\frac{\lambda}{\lambda_m}$ sei, ein Gesetz, welches inzwischen Wien theoretisch gefunden hatte, wie wir noch besprechen werden

Bevor wir weitele Gesetzmassigkeiten aufsuchen, wollen wir eine Vergleichung der gefundenen Resultate mit den Formeln von Kovesligethy, Michelson und Weber anstellen. In Fig 13 ist die aus den Energiecurven

gefundene Curve durch kleine Kreise bezeichnet, die aus den Beobachtungen der isochromatischen Curven sich eigebenden Punkte durch Kreuze Ferner ist Kovesligethys Formel durch Striche und Punkte, Michelsons Formel durch Punkte, endlich Webers Gleichung durch eine ausgezogene Linie dargestellt Man sieht, dass keine von den Curven den Beobachtungen entspricht, dass Webers Gleichung noch am besten passt, die von Kovesligethy am schlechtesten Man wird danach alle drei Ausdrucke ohne Weiteres fallen lassen

Um weitere Gesetzmassigkeiten zu finden, berechnet Paschen die Wellenlangen der Maxima aller seiner Energiecurven für Eisenoxyd. Die Auffindung dieser Wellenlangen aus der Energiecurve direct ist naturlich wenig genau. Sie lasst sich aber sehr genau machen auf folgende Weise. In der Nahe des Maximums gilt angenahert die Beziehung 1) $\lambda_1 \lambda_2 = \lambda_m^2$, wo λ_1 und λ_2 zwei zu beiden Seiten des Maximums liegende. Wellenlangen mit gleicher Intensität bedeuten

Viel genauer aber wird die Rechnung, wenn man 2) von Gleichung (1) ausgeht Setzt man hier einmal λ_1 , dann λ_2 ein, eliminist $\frac{J}{J_m}$, so erhalt man

$$\lambda_m = \frac{(\log \lambda_2 - \log \lambda_1) \; \lambda_1 \, \lambda_2}{(\lambda_2 - \lambda_1) \log e},$$

welche Formel gilt, wie weit auch λ_1 und λ_2 vom Maximum entfernt liegen mogen

Man kann so die Lage des Maximums sehr genau erhalten, auch wenn an seinen Ort grade ein Absorptionsstreif iallt

In der folgenden Tabelle³) sind die absoluten Temperaturen, die λ_m und das Product $T >\!\!\!< \lambda_m$, zusammengestellt

\mathbf{Temp}	390	417 5	438	467	468	498	500	501	535	568
$\lambda_{\mathbf{m}}$	6 501	6 077	5 784	5 380	5 443	5 147	5 097	5 106	4 771	4 499
$\lambda_m\! >\!\! < \! T$	2536	2537	2534	2513	2547	2564	2549	2558	2553	2555
\mathbf{Temp}	572	574	583	602	654	661	663	666	674	688
λm	4 439	4 405	4 344	4 198	3 916	3 856	3 910	3 945	3 802	3 751
$\lambda_{\rm m} \times { m T}$	2540	2529	2533	2527	2561	2550	2593	2627	2563	2582
\mathbf{Temp}	689	710	714	754	757	801	801	875	902	966
$\lambda_{\mathbf{m}}$	3 715	3 604	3 621	3 463	3 481	3 188	3 223	2 967	2 887	2 701
$\lambda_{\rm m} ightharpoonup { m T}$	2560	2560	2583	2612	2635	2554	2582	2596	2604	2610

¹⁾ F Paschen, Gottinger Nachr 1895, Heft 3, p 6

²⁾ F Paschen, Wiedem Ann 60 p 665 (1897)

³⁾ Wenn ich diese Tabelle hier abdrucke, so geschieht es hauptsachlich, um zu zeigen, welches gewaltige Beobachtungsmaterial Paschen beschafft hat, um seine Schlüsse zu ziehen, sie erhalten dadurch ein ganz anderes Gewicht, als wenn sie aus zwei oder drei Curven abgeleitet waren. Hier haben wir für Eisenoxyd allein 47 Beobachtungsreihen der ersten Art, dazu kommen noch die Beobachtungsreihen der isochromatischen Curven.

Temp	971	976	988	1016	1097	1114	1151	1161	1210	1246
$\lambda_{\mathbf{m}}$	2 683	2 674	2 652	2 605	2 413	2 413	2 302	2 299	2 200	2 154
$\lambda_m \times T$	2604	2610	2620	2648	2647	2688	2650	2670	2661	2684
Temp	1248	1255	1274	1282	1326	1357	1397		Translation of the last	
λm	2 173	2 180	2.129	2.110	2 103	2 039	2 005			
$\lambda_m >\!$	2710	2735	2711	2705	2789	2723	2800			

Es zeigt sich aus diesen Zahlen, dass angenahert das Product $\lambda_m T$ constant ist, wenn auch nicht ganz Genauer passt

(2)
$$\lambda_{\rm m} \ {\rm T}^{\beta} = {\rm c}, \ {\rm wo} \ {\rm c} = 18665, \ \beta = 0.95,$$
 oder $\lambda_{\rm m} \ {\rm T} = 2506 + \frac{928}{\lambda_{\rm m}^2}$

In gleicher Weise findet Paschen, dass $\log J_m$ eine lineare Function von $\log T$ sei, also

$$J_{m} = c' T^{\alpha};$$

Fur Eisenoxyd beiechnen sich die Constanten

$$c' = 3519 \times 10^{-16}, \ \alpha = 5658$$

Der Exponent der Temperatur hat also sehr nahe denselben Werth, den wir schon in der Gleichung (1) fanden, und dort mit α bezeichneten Es ist daher auch hier dieser Buchstabe gewählt.

Die Gleichungen (1), (2) und (3) enthalten alle Gesetzmassigkeiten für die Energiecurven. Setzt man λ_m und J_m aus (2) und (3) in (1) ein, so erhält man

(4)
$$J = c' T^{\alpha} \left\{ \frac{c}{\lambda T^{\beta}} e^{\frac{\lambda - \frac{c}{T^{\beta}}}{\lambda}} \right\}^{\alpha},$$

oder

(XX)
$$J = c_i \left(\frac{\mathbf{T}}{\lambda \mathbf{T}^{\beta}}\right)^{\alpha} e^{-\frac{c_2}{\lambda \mathbf{T}^{\beta}}},$$

Wo (5)
$$c_i = c' c^{\alpha} e^{\alpha}, c_2 = \alpha c$$
 ist

Wenn man aber $\beta = 1$ setzt, was ja bei Eisenoxyd bis auf 5% richtig ist und bei schwarzen Korpern wahrscheinlich noch genauer erfullt sein wird, so erhalt man die erheblich einfachere Formel

$$J = c_1 \lambda^{-\alpha} e^{-\frac{c_2}{\lambda T}},$$

welche kurz darauf Wien theoretisch ableitete 1)

¹⁾ Gegen das zweite Gesetz hat Very Bedenken erhoben, da es mit den Versuchen von Langley im Widersprüch stehe Spater hat er aber seinen Jirthum anerkannt Siehe F W. Very, Note on Paschens laws of radiation Astrophys J 2 p 316—318 (1895) Further considerations in regard to laws of radiation Astrophys J 4 p. 38—49 (1896) Note on the position of the maximum in the spectral energy-curve of a black body Astrophys J. 10. p. 208—210 (1899). — F Paschen, On Mr F W Very's remarks concerning my note on laws of radiation Astrophys J 3 p 150—154 (1896)

71. Auch die isochromatischen Cuiven untersucht nun Paschen, ich will daruber aber kurzer fortgehen. Tragt man wieder $\log J_{\lambda}$ als Function von $\log T$ auf, so zeigt sich, dass die Curven congruent sind, d h dass für alle isochromatischen Curven $\frac{J_{\lambda}T}{J_{\lambda}T_{1}}$ dieselbe Function von $\frac{T}{T_{1}}$ ist. Schiebt man alle Curven übereinander, so erhalt man einen genaueren Mittelwerth, und ist dadurch wieder in der Lage, eine Curve zu construiren, wenn man von ihr auch nur einen Punkt kennt. Man hat dann auch sofort die Temperatur, deren Energiecurve bei dieser Wellenlange ihr Maximum hat, und die Intensität, welche zu dieser Temperatur gehort. "Es erscheint möglich, so Temperaturen zu bestimmen, deren Eneigiecuiven für sichtbare Wellenlangen ihr Maximum besitzen, also ohne eine weitere Extrapolation als die Extrapolation der Congruenz der isochromatischen Curven, Temperaturen zu erreichen, welche die Grossenordnung dei Sonnentemperatur besitzen, wobei bemerkenswerth ist dass man diese Tempeiatur gar nicht herzustellen braucht"

Als Gesetz fur die isochromatischen Curven ergiebt sich

(6)
$$\log J - \alpha (1 - \beta) \log T = \gamma_1 - \gamma_2 \frac{1}{T^{\beta}},$$

wo

(7)
$$\gamma_1 = \log c' \left(\frac{ce}{\lambda}\right)^{\alpha} \text{ und } \gamma_2 = \frac{ac}{\lambda} \log e \text{ bedeutet}$$

Nimmt man auch hier $\beta = 1$, so erhalt man

(8)
$$\log J = \gamma_1 - \gamma_2 \frac{1}{T},$$

wo wir schreiben konnen

(9)
$$\gamma_1 = \log c_1 - \alpha \log \lambda, \ \gamma_2 = \frac{c_2 \log e}{\lambda}$$

 $\log J$ als Function von $\frac{1}{T}$ ist also eine grade Lime

Die gefundenen Gesetzmassigkeiten gestatten nun auch mit genugender Genauigkeit das Spectrum des Schiebers vor dem Bolometer zu berechnen, die ihm entsprechenden Ausschlage zu den beobachteten hinzu zu addiren, und so die Strahlung der Korper gegen eine Umgebung vom absoluten Nullpunkt zu ermitteln Diese Correctur ist bei den oben angeführten Zahlen bereits angebracht

Die Gesammtstrahlung ergiebt sich 1)

(XXIA)
$$\int_{0}^{\infty} J d\lambda = J_{m} \lambda_{m} \int_{0}^{\infty} \left\{ \frac{\lambda_{m}}{\lambda} e^{\frac{\lambda - \lambda_{m}}{\lambda}} \right\}^{\alpha} d\frac{\lambda}{\lambda_{m}} = c'' T^{\alpha - 1}.$$

Aus diesem Gesetz sind die Potenzen $\alpha-1$ genommen worden, als fruher (§ 56) die Stefansche Gleichung durch die Paschenschen Beobachtungen gepruft wurde Nach Stefan soll also für den schwarzen Körper $\alpha-1=4$, demnach $\alpha=5$ sein

¹⁾ Siehe Wiedem Ann 58 p 478, und 60 p 666

72. Paschen untersucht nun in derselben Weise, wie wii es fur das Eisenoxyd einigermaassen ausfuhrlich verfolgt haben, die Emission von Kupferoxyd, Russ, blankem Platin und von 4 Kohlestaben, die theils in Glasrohren eingeschlossen, theils in freier Luft (Kohle IVc genannt) strahlten

Ich will im Folgenden einige von den erhaltenen Zahlen wiedergeben, soweit sie mir allgemeines dauerndes Interesse zu haben scheinen Zunachst eine Tabelle über die Gesammtstrahlung der Korper bei verschiedenen Temperaturen

T abs	288	37 ฮ	473	573	673	773	973	1173	1373	1573
Pt	0 0133			0 603	1 47	3 19	114	32 2	77.6	166
Eisenoxyd	0.333	1 11	3 37	8 31	17 67	34 0	101	241	526	
Russ	0 367	1 18	3 47	8 29	17 2	32 7	909		_	
Cu-oxyd	0 379	1 23	3 62	871	18 1	34 1	97 5	228	467	
Kohle IV c	0.371	_	3 41	8 06	16 6	—		_		
" II " IV a	0.383	_	_	8 84	18 6	35 0	100	234	483	
TVh	0.476		_	979	19 9 20 5	36 6	101	228	455	
" III	0.584	_	_	11 1	20 5	37 3 40 5	102 109	$\frac{228}{240}$	450	
"	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	'		** 1	24 0	40.9	109	240	474	

Die Tabelle zeigt, dass blankes Platin sich ganz abweichend von den anderen Korpein verhalt, welche nur relativ geringe Differenzen aufweisen Platin strahlt sehr viel weniger, wahrend Eisenoxyd, namentlich bei hoheren Temperaturen, dei beste Strahler zu sein scheint. Mit gesteigerter Temperatur werden aber die Unterschiede immer kleiner. Bei 288° ist das Verhaltmiss von Eisenoxyd zu Platin 25, bei 773° 11, bei 1373° nur noch 7. Das ruhrt, wie wir gleich sehen werden, davon her, dass die Potenz α der Temperatur, nach welcher die Strahlung wachst, für Platin, und wahrscheinlich für alle schlechten Strahler, größer ist, als für die guten Strahler. Für den schwarzen Korper muss darnach α den kleinsten Werth haben

Die folgende Tabelle enthalt alle Constanten der Korper

	c		α				
		1	2	3	C'	\mathbf{c}_2	C ₁
Platm Eisenoxyd Russ Kupferoxyd Kohle IV c " II " IV a " IV b " III	2336 2609 2623 2562 2505 2528 2575 2645 2578	5 536 5 560 5 627 5 618 5 576 5 078 4 995 5 026 5 250	6 423 5 658 5 528 5 560 5 472 5 574 5 400 5 338 5 285	6 423 5 609 5 528 5 560 5 524 5 326 5 198 5 182 5 267	$\begin{array}{c} 2\ 500 \times 10^{-19} \\ 3\ 519 \times 10^{-6} \\ 7\ 860 \times 10^{-16} \\ 6\ 918 \times 10^{-16} \\ 1\ 132 \times 10^{-15} \\ 6\ 057 \times 10^{-16} \\ 1\ 955 \times 10^{-15} \\ 2\ 933 \times 10^{-15} \end{array}$	15000 14630 14500 14245 13830 13470 13380 13710	614700 1946000 1566000 1611000 1687000
Mittel f Kohle II, III, IV a u b	2606	5,087	5 399	5 243	4 601 × 10-15	14110 13670	1009000

Es sind hier bei jedem Stoff 3 Werthe von α angegeben 1 ist aus der Energiecurve beiechnet, 2 aus der maximalen Intensität, 3 ist der für die Endformel (XXIA) angenommene Werth

Man sieht aus den Zahlen, dass c fur die Oxyde und Kohlen nahezu denselben Werth hat, nur Platin weicht erheblich ab Nach der Energiecurve berechnet hat α fur alle Korper nahe denselben Werth 558, nur die in Glashullen strahlenden Kohlen II, III, IV a und IV b haben kleinere Werthe, im Mittel 509. Endlich zeigt sich, dass c_2 für alle Korper nahezu gleich ist Nimmt man an, dass die Oxyde und Kohlen nicht mehr sehr weit vom schwarzen Korper entfernt sind, und dass das Gesetz dasselbe bleibt, so wurde für den schwarzen Korper α hochstens 524, vielleicht höchstens 509 sein, c mindestens 2600 und c_2 etwa 14000

Endlich sei noch eine Tabelle gegeben, welche die Lage des Energiemaximums und seine Grosse bei $15^{\circ}\,\mathrm{C}$ für die verschiedenen Korper nach der Gleichung ergiebt

_	1	, =====================================
	$J_{\mathbf{m}}$	$\lambda_{\mathbf{m}}$
Platin	0 001441	7 002
Eisenoxyd	0 02891	8 750
Russ	0.0309ಕ	9 108
Kohle IV c	0 03248	8 698
Kupferoxyd	0 03266	8 896
Kohle II	0 03098	8 778
" III	0 0458	9 298
" IV a	0 03784	8 942
" IV b	0 03938	9 184

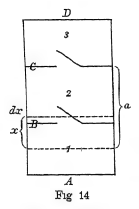
Auch hier weicht allein Platin wesentlich ab. Mit den Mittelwerthen aus den ubrigen Zahlen wurde die Correction wegen der Temperatur der Klappe ausgeführt. Uebrigens ist auch für Platin die Beziehung $\lambda_{\rm m} T = c$ schlechter erfüllt, besser passt $\lambda_{\rm m} T^{\beta} = c$, wo $\beta = 0.864$ wird

73. Wahrend Paschen diese Untersuchungen ausführte und veröffentlichte, die ungefähr alles enthalten, was wir heute über die Emission fester nicht schwarzer Korper wissen, waren auch von anderen Seiten Fortschritte gemacht, theils theoretische, theils experimentelle An erster Stelle sind hier die Arbeiten von W Wien zu nennen

Wien!) benutzt in seiner ersten Abhandlung den Ideengang, welchen Boltzmann zum Beweise des Stefanschen Gesetzes verwandte, gewinnt aber neue sehr wichtige Resultate, indem ei die einzelnen Wellenlangen betrachtet Er macht folgende Voraussetzungen das Licht ubt nach der electromagnetischen Theorie einen Druck aus, der gleich der in der Volumeinheit enthaltenen Energie ist, man kaun sich vollkommen schwarze, vollkommen regelmassig und vollkommen diffus reflectirende Flächen denken, es gilt der zweite Hauptsatz der mechanischen Warmetheorie und das Dopplersche Princip

¹⁾ W Wien, Eine neue Beziehung der Strahlung schwarzer Körper zum zweiten Hauptsatz der Warmetheorie Berl Ber 1893 p 55—62 Siehe auch Temperatur und Entropie der Strahlung Wiedem Ann 52 p 132—165 (1894) Les lois théoriques du rayonnement Rapports Congrès internat de Physique 1900, Paris bei Gauthier-Villars Vol 2, p 23—40

Wir denken uns einen Cylinder vom Querschnitt 1, dessen Wande vollkommen diffus reflectiren, wahrend die Boden A und D (Fig 14) schwarze Korpei sind. Sie sollen die absoluten Temperaturen T_1 und T_2 haben, wo



 $T_1 > T_1$, und ihr Waimevorrath sei als unendlich gross zu betrachten

Im Cylinder bewegen sich zwei Stempel B und C, in welchen sich Klappen befinden, auch sie bestehen aus vollkommen diffus reflectirendem Material Anfangs sei die Klappe in B geoffnet, die in C geschlossen, dann besitzt die Strahlungsenergie in 3 grossere Dichte als in 1 und 2, da $T_2 > T_1$ ist. Nun schliessen wir B und bewegen es nach C hin mit einer Geschwindigkeit v, die unendlich klein gegen die Lichtgeschwindigkeit c ist. Dann wachst die Dichte der Energie in 2 durch Volumverkleinerung und durch die gegen den

Druck geleistete Aibeit Wir bewegen so weit, bis die Dichte in 2 gleich der in 3 geworden ist. Dann lasst sich zeigen, dass die Energieveitheilung in den Spectren beider Raume identisch ist, ware namlich für ingend eine Wellenlange die Eneigie ungleich, so konnte man unbegrenzt Aibeit aus nichts schaffen Kennen wir daher die Energieveitheilung in der von A ausgehenden Strahlung, und die Veranderung, welche sie in Folge der Bewegung von B erfahrt, so kennen wir auch die Energievertheilung der Strahlung von D Wir berechnen diese Veranderung

Wenn der Stempel B sich mit der Geschwindigkeit v nach C bewegt, wird nach dem Dopplerschen Princip jede Wellenlange verkurzt, so dass sie nach einmaliger senkrechter Reflexion sich aus λ verwandelt in

$$\lambda' = \frac{c - 2 \, v}{c} \, \lambda$$

Wir konnen uns, wie Boltzmann, denken, $\frac{1}{3}$ aller Strahlen treffe senkrecht auf die eine Wand Sei $\varphi(\lambda)$ die ursprunglich in 2 vorhandene Dichte der Energie, also $\varphi d\lambda$ die Energie dei Wellenlange zwischen λ und $\lambda + d\lambda$, während die Energievertheilung nach einmaliger Reflexion am bewegten Stempel $f_i(\lambda)$ heisse Bei dieser Reflexion sind die Wellenlangen um einen Betrag h verkurzt worden. Denken wir uns die φ als Ordinaten, die λ als Abscissen aufgetragen, so erhalten wir die Curve $f_i(\lambda)$, wenn wir für jedes λ $\frac{2}{3}$ der alten Ordinate stehen lassen, entsprechend den unverandert gebliebenen $\frac{2}{3}$ der Energie, das dritte Drittel aber ersetzen durch $\frac{1}{3}$ dei Ordinate φ , die zu $\lambda + h$ gehört, weil ein Drittel der Energie seine Wellenlangen um h verkurzt hat $f_i(\lambda) = \frac{2}{3} \varphi(\lambda) + \frac{1}{3} \varphi(\lambda + h) = \varphi\left(\lambda + \frac{h}{3}\right)$.

wenn wir $\varphi(\lambda + h) = \varphi(\lambda) - h \varphi'(\lambda)$ setzen, was erlaubt ist, wenn h klein gegen λ

Wenn nun die Strahlen n Mal am Stempel reflectirt werden, erhalt man $f_n(\lambda) = \varphi\left(\lambda + \frac{n}{3}\right) = f(\lambda)$, wenn auch nh klein gegen λ Die Aenderung der Energievertheilung ist also so, als ob $\frac{1}{3}$ der Strahlen ihre Wellenlangen um nh verkurzt hatten n ist die Zahl, welche angiebt, wie oft die im Raum 2 normal zum bewegten Stempel verlaufenden Strahlen von ihm zuruckgeworfen werden, wahrend er eine bestimmte Strecke duichlauft. Ist a — x die Entfernung von B von C, so ist, wahrend B um dx vorgeht,

$$\mathbf{n} = \frac{\mathbf{d} \mathbf{x}}{2 (\mathbf{a} - \mathbf{x})} \quad \frac{\mathbf{c}}{\mathbf{v}},$$

wenn n gross gegen 1 ist, also $\frac{c}{v}$ gross gegen $\frac{2(a-x)}{dx}$, aber doch dx klein gegen 2(a-x) Nach n-maliger Reflexion ist nun

$$\lambda_{n} = \left(\frac{c-2v}{c}\right)^{n} \lambda = \left(\frac{c-2v}{c}\right)^{\frac{dx}{2(a-x)}} \stackrel{c}{\stackrel{c}{v}} \lambda = \left[\left(1-\frac{2v}{c}\right)^{c}\right]^{\frac{dx}{2(a-x)}} \stackrel{1}{\stackrel{v}{v}} \lambda$$

Dies wird für $\lim c = \infty$

$$\lambda_{n} = e^{-\frac{dx}{a-x}}\lambda$$

Setzen wir nun $\lambda_n = \lambda + nh$, wo nh unendlich klein von der Oidnung dx ist, so lasst sich schreiben

$$nh = -\frac{dx}{a - x} \lambda$$

Nun wai
$$f(\lambda) = \varphi\left(\lambda + \frac{nh}{3}\right) = \varphi(\lambda + d\lambda),$$

also

$$d\lambda = -\frac{dx}{3(a-x)}\lambda$$

Jeder Werth von λ wird um diesen Betrag kleiner, wenn x um dx wachst Die Integration ergiebt

$$\lambda = \sqrt[8]{\frac{a-x}{a}} \lambda_0$$

wo λ_o der Werth fur x = 0 ist

Sei ferner E die Energie im Raum 2, wenn B bei x steht, so ist die Dichte der Energie

$$\psi = \frac{E}{a - x}$$

Wachst x und dx, so nimmt die Dichte durch Volumverminderung und geleistete Arbeit zu um

$$\frac{d\psi}{dx}dx = \left\{\frac{dE}{dx}\frac{1}{a-x} + \frac{E}{(a-x)^2}\right\}dx = \left\{\frac{dE}{dx} + \psi\right\}\frac{dx}{a-x}$$

Da der Druck auf den Stempel $\frac{1}{3} \psi$ ist, so ist die geleistete Arbeit

und daher

$$\frac{dE}{dx} dx = \frac{1}{3} \psi dx$$

$$d\psi = \frac{4}{3} \frac{\psi}{a - x} dx$$

$$\psi = \sqrt[3]{\left(\frac{a}{a - x}\right)^4} \psi_0,$$

wo $\psi_{\scriptscriptstyle 0}$ den Werth fur x = 0 bedeutet Verbinden wir dies mit der fruheren Gleichung, so folgt

$$\frac{\psi}{\psi_0} = \frac{\lambda_0^4}{\lambda^4}$$

Nach dem im Anfang Besprochenen ist nun diese Vertheilung ψ der Energie, welche durch Verschiebung von B entstanden ist, dieselbe, wie die durch den Korper D von der hoheren Temperatur T2 hervorgebrachte Entspricht der Vertheilung $\psi_{\scriptscriptstyle 0}$ die Temperatur $T_{\scriptscriptstyle 0}$, so ist nach Stefan und Boltzmann

$$\frac{\psi}{\psi_0} = \frac{\mathrm{T}^4}{\mathrm{T}_0^4},$$

also folgt

 $T \lambda = T_0 \lambda_0$ d h im normalen Emissionsspectium eines schwarzen Korpers verschiebt sich mit veranderter Tempeiatur jede Wellenlange so, dass das Product aus Temperatur und Wellenlange constant bleibt 1)

Man kann mit Hulfe dieses "Verschiebungsgesetzes" die Energievertheilung für jede Temperatur finden, wenn sie für eine Temperatur gegeben Denken wir uns wieder die Curve aus $\varphi(\lambda)$ und λ construirt, so ist die Flache zwischen ihr und der Abscissenaxe gleich der Gesammteneigie ψ Man hat, um zur Curve einer anderen Temperatur zu gelangen, jedes λ so zu verandern, dass $\lambda \mathbf{T}$ constant bleibt Schneidet man an der Stelle λ_{o} ein Stuck von der Breite d λ_0 , dem Inhalt φ_0 d λ_0 heraus, so verschiebt sich dies nach λ , aus der Breite d λ_o wird d $\lambda=rac{T_o}{T}$ d λ_o , und da das Energiequantum $arphi_o$ d λ_o constant bleiben muss $\varphi d\lambda = \varphi_0 d\lambda_0$ oder $\varphi = \varphi_0 \frac{d\lambda_0}{d\lambda} = \varphi_0 \frac{T}{T}$

Ausser dieser Verschiebung bringt die Temperaturanderung nach dem Stefanschen Gesetz eine Aenderung von φ im Verhaltniss $\frac{\mathrm{T}^4}{\mathrm{T}^4}$ hervor, so dass die neue Ordinate wird

$$\varphi = \varphi_0 \frac{\mathrm{T}^5}{\mathrm{T}_0^5}$$

- 74. Zur Prufung dieser Resultate Wiens durch das Experiment hat Paschen sie folgendermaassen formulirt
- 1) $\lambda_m T$ = Const, denn die Wellenlänge des Maximums wird wie alle andern verschoben

¹⁾ M Thiesen (Verh deutsche Phys Ges 2 p 65-70 (1900)) halt die Zerlegung dei Strahlung in drei Richtungen nicht für einwandsfrei und giebt dafür eine andere Ableitung

2) $J_{\lambda\,m}T=T^{5}$, denn die Intensitaten derjenigen Wellenlangen der Energiecurven, welche sich bei der Verschiebung entsprechen, also auch die der Maxima, verhalten sich wie die funften Potenzen der zu den Energiecurven gehörigen Temperaturen

3)
$$\frac{J_{\lambda T}}{J_{\lambda_m T}}$$
 ist für alle Temperaturen die gleiche Function von $\frac{\lambda}{\lambda_m}$ Dies

ist nur ein anderer Ausdruck dafur, dass eine Energiecurve durch Verschiebung aller Wellenlangen in eine andere übergeht, ihre Form aber unverandert beibehalt, und es sagt gleichzeitig aus, dass die unter 1) und 2) für die Maxima aufgestellten Gesetze nach Wien für alle Wellenlangen gelten, welche durch Verschiebung in einander übergehen

Thiesen hat am angefuhrten Ort die Wienschen Gesetze in der Formel zusammengefasst

$$J = T^5 \psi(\lambda T)$$

Sie ergiebt sich in folgender Weise. Nach Wien sind diejenigen Punkte zweier Energiecurven als einander entsprechend aufzufassen, für welche das Product λT denselben Werth hat. Für solche entsprechende Punkte hat nach Wien auch $\frac{J}{T^5}$ denselben. Werth, letzterer varurt demgemäss zugleich mit dem Werth

von
$$\lambda T$$
, d h $\frac{J}{T}$ ist eine Function von λT

Diese Form 4) ist identisch mit den drei von Paschen abgeleiteten Beziehungen. Denn für eine Energiecurve (T = Const, J Function von λ) muss eisährungsmassig ψ (λ T) für sehr grosse und sehr kleine Werthe von λ , also auch von λ T, verschwinden und dazwischen mindestens ein Maximum haben. Der für dieses gultige Werth von λ T ist das für alle Curven gleiche constante Product λ_m T der Beziehung 1). Da $\psi(\lambda_m$ T) dann ebenfalls eine Constante ist, folgt 2), und aus 1), 2) und 4) ergiebt sich die Beziehung 3)

Multiplicirt man beide Seiten von 4) mit 25, so eigiebt sich

$$J \lambda^5 = \varphi(\lambda T)$$

Diese Beziehung hat Larmor') abgeleitet.

Aus 4) folgt, dass alle Energiecurven (T = Const) congruent sein mussen, wenn log J als Function von λ T aufgetragen wird Aus 5) folgt, dass alle isochromatischen Curven (λ = Const) congruent sein mussen, wenn log J als Function von λ T aufgetragen wird Diese Beziehungen sind für die Verwerthung der experimentellen Ergebnisse sehr wichtig.

Wie wii in den vorigen §§ gesehen, hat Paschen das erste und dritte dieser Gesetze auch für nicht schwarze Korper bestätigt gefunden und die Function ermittelt, im zweiten Gesetz aber zeigte sich eine Abweichung, indem statt der 5ten Potenz eine etwas hohere, aber um so mehr der funften gleiche sich fand, je mehr der Korper die Eigenschaften eines schwarzen Korpers annahm

¹⁾ J Larmon, Nat 62 p 562 (1900) und On the relations of radiation to temperature Nat 63 p 216-218 (1900)

75. In weiteren theoretischen Albeiten kommt Wien zu dem Resultat¹), dass sehr lange Wellen, wie sie von endlichen Korpersystemen erzeugt werden, also z B Hertzsche Wellen nicht von erhitzten Korpern ausgestrahlt werden konnen, es wurde sonst wieder der zweite Hauptsatz verletzt Ferner werden Betrachtungen über die Temperatur und Entropie der Strahlen angestellt, über die ich hier fortgehen muss

Nur eine wichtige Bemerkung sei eiwahnt im geschlossenen Hohlraum haben wir einerseits die Strahlung des schwarzen Korpers, andererseits Temperaturgleichgewicht Die Strahlung des schwarzen Korpers, oder die schwarze Strahlung, wie Thiesen sie kurzer bezeichnet, entspricht also dem Fall des Temperaturgleichgewichtes

Dann aber sucht Wien?) auch zu einer vollstandigen Strahlungsformel zu kommen, indem er nach dem Vorgange von Michelson das Maxwellsche Gesetz hinzunimmt. Da dies nur für Gase gilt, es sich aber bei uns um die Strahlung eines schwarzen Korpeis handelt, so denkt sich Wien die Strahlung im Hohlraum hervorgebracht durch ein Gasgemisch, welches durch eine vollkommene diathermane Platte vom Hohlraum abgetrennt ist. Er meint, man könne das Gasgemisch so wählen, dass es ein continuirliches Spectrum giebt, dann wurden wir im Hohlraum die Strahlung des schwarzen Korpeis haben Fernei nimmt er an

- 1 Jedes Gasmolekel sendet nur eine Wellenlange aus, die nur von der Geschwindigkeit des bewegten Molekuls abhangt und deren Intensitat eine Function dieser Geschwindigkeit ist
- 2 Die Intensitat φ_{λ} der Strahlung von der Wellenlange zwischen λ und $\lambda+d$ λ ist proportional der Zahl der Molekule mit dieser Schwingungsdauer Auf Grund dieser Annahmen kommt er zur Gleichung

(XXII)
$$J = \varphi_{\lambda} d\lambda = \frac{C}{\lambda^{5}} e^{-\frac{\beta}{\lambda T}},$$

also zur Gleichung von Paschen, nur dass die Potenz α von Paschen sich hier zu 5 ergiebt

Gegen diese Abweichung haben Lummer und Pringsheim³) zuerst den Einwand gemacht, dass die Strahlung in die eines schwarzen Kolpers verwandelt werde, wenn auch nur ein einziges Molekel sich im Hohlraum befinde, dessen Strahlung hangt eben gar nicht von seiner Beschaffenheit, sondern ausschließlich von seiner Temperatur ab Die Heranziehung des Maxwellschen Vertheilungsgesetzes, welches zahlreiche Molekeln voraussetzte, sei somit ver-

¹⁾ W Wien, Die obere Grenze der Wellenlangen, welche in der Warmestiahlung fester Korper vorkommen können, Folgerungen aus dem zweiten Hauptsatz der Warmetheorie Wiedem Ann 46 p 633—641 (1893) Siehe auch Wiedem Ann **52** p 150 (1894)

²⁾ W Wien, Ueber die Energievertheilung im Emissionsspectrum eines schwarzen Korpers Wiedem Ann 58 p 662—669 (1896)

³⁾ O Lummer und E Pringsheim, Die Vertheilung der Energie im Spectrum des schwarzen Korpers. Verh. deutsche Phys Ges 1 p 23-41 (1899), siehe p 31

kehrt Wien¹) antwortet darauf, die Herstellung der Strahlung des schwarzen Korpers, einer Strahlung des Gleichgewichts, eintspreche dem zweiten Hauptsatz und der sei gultig nur für eine grosse Anzahl von Molekeln

Sehr viel bedenklicher für die Ableitung des Gesetzes schemt mir aber eine andere Bemerkung von Lummer und Jahnke²) Wien führt in Wahrheit gar nicht das Maxwellsche Vertheilungsgesetz ein Nach diesem lasst sich die Wahrscheinlichkeit für das Vorkommen der Geschwindigkeit vischreiben

$$(km)^{\frac{3}{2}}v^{2}e^{-\frac{v^{2}}{T}}dv$$

Wien lasst ohne ein Wort der Erklarung (km) ²/₂ fort, nun ist aber nach der Ableitung k umgekehrt proportional zu v², also zu T, und es ist somit der

Factor $T^{\frac{3}{2}}$ fortgelassen Wien erwidert darauf, er habe den Factor fortlassen mussen, weil sonst der zweite Hauptsatz verletzt worden ware. Das ist wohl richtig, aber man kann nun nicht mehr sagen, die Wiensche Gleichung sei theoretisch begrundet durch das Maxwellsche Gesetz, sondern sie wird eine theilweise willkurlich aufgestellte Gleichung 3)

76. Auf ganz anderer Basis hat Planck 1) gesucht, theoretisch zu einer Strahlungsgleichung zu gelangen Ich muss mich aber hier darauf beschränken, ganz kurz den Gedankengang wiederzugeben, fur die Rechnung selbst auf das Original verweisen Planck stellt sich auf den Boden der electromagnetischen Theorie, nach welchei die Atome Resonatoren sind Die in ihnen sich bewegenden Ladungen sollen keinen reibungsartigen Widerstand finden, es soll keine Joule sche Warme erzeugt werden, sondern die Absorption soll ein reines Resonanzphanomen sein, und die Schwingungen sollen gedampft sein nur durch Abgabe von Energie in Form von Strahlung Seine Betrachtungen beziehen sich weiter auf "naturliche Strahlung", d h. solche, bei welchen die Abweichungen von den langsam veranderlichen Mittelwerthen ganz unregelmassige Er führt ferner den Begriff der "electromagnetischen Entropie" ein, für welche willkurlich ein moglichst einfacher Ausdruck gewählt wird. Sie muss ım Fall des stationaren Zustandes ein Maximum sein Er leitet nun die Ausdrucke fur den Fall her, dass man einen vollkommen spiegelnden Hohlraum habe, der genau ebenso wirken muss, wie der Kirchhoffsche Hohlraum, falls Strahlen aus jedem Spectralbezirk in endlichem Betrage wenigstens von einer Stelle des Systems ausgesandt werden, es wird stationärer Zustand vorausgesetzt Da nun schon Wien darauf hingewiesen, dass Strahlung im statio-

¹⁾ W Wien, Les lois theoriques du rayonnement, Rapports Congres intern Paris 1900, Vol II, p 35 Siehe auch J Konigsberger, Verh deutsche phys Ges 1, p 249 (1900).

²⁾ O Lummer und E Jahnke, Ueber die Spectralgleichung des schwarzen Körpers und des blanken Platins Drudes Ann 3. p 283—297 (1900), siehe p. 286.

³⁾ Siehe dazu W Wien, Zur Theorie der Strahlung schwarzer Körper Kritisches Drudes Ann 8 p 530—539 (1900) p. 536.
4) M Planck, Sitzungsber d. Berl Akademie d. Wissenschaften 1899, I, p 440—480.

naren Zustand Strahlung des schwarzen Korpers ist, so gelten seine Gleichungen für diese Strahlung, sobald man die electromagnetische Strahlung mit der Warmestrahlung identificirt

Es ergiebt sich so das Stefansche Gesetz und das Emissionsgesetz in der Form von Wien, Planck¹) sucht in einer weiteren Abhandlung den für die Entropie gewählten Ausdruck noch besser zu begrunden²)

Gegen die Beweisführung sind verschiedene Einwendungen gemacht worden, so vermissen Lummer und Pringsheim³) den Nachweis, dass die Wiensche Gleichung die einzige ist, die dem Entropiegesetz gehorcht, und Wien⁴) bemangelt den Begriff der naturlichen Strahlung und den Umstand, dass der Beweis nicht die gegenseitige Einwirkung der Resonatoren berucksichtige

sich nun zunachst auf experimenteller Grundlage auf, auf der Verwirklichung der Strahlung eines schwarzen Korpers Es ist im volligen Kapitel⁵) besprochen, dass schon Stewart ausführlich erörtert hatte, dass solche Strahlung im geschlossenen Hohlraum sich ausbilden musse, Kirchhoff⁶) hat sich noch deutlicher ausgesprochen Dann hat de la Provostaye⁷) bei seinem Versuch, das Kirchhoffsche Gesetz zu beweisen, den Fall der geschlossenen Hulle betrachtet. Diese Arbeiten sind nur theoretisch, abei auch experimentell wurde sofort die behauptete Thatsache bestatigt und von de la Provostaye⁸) und von Desains⁹) erortert im Streite gegen E Becquerel Man hatte also wohl denken können, dass die Realisirbarkeit des schwarzen Korpers auf diesem

$$T^4 \nabla Q - 6 \frac{d \lambda}{\lambda} f \left(\frac{T \lambda}{Q^2} \right)$$

Das 1st auch das Wiensche Gesetz

¹⁾ M. Planck, Entropie und Temperatur strahlender Warme Drudes Ann 1 p 719 —737 (1900)

²⁾ Auf Grundlage der electromagnetischen Theorie leitet auch H C Pocklington ein Strahlungsgesetz des schwarzen Korpers ab Nach dem mir allem bekannten kurzen Referat in Nat 62 p 554 (1900) nimmt er an, die Gesammtstrahlung sei proportional einem Product von Potenzen der Temperatur T, der Fortpflanzungsgeschwindigkeit v, der Atomladung Q. Nach der Methode aer Dimensionen findet er das Stefansche Gesetz und den Ausdruck für die Strahlung zwischen λ und $\lambda + d\lambda$

³⁾ O Lummer und E Pringsheim, Die Vertheilung der Energie im Spectrum des schwarzen Körpers und des blanken Platins Verh deutsche Phys Ges 1 p 212-235 (1899), siehe p. 225 Siehe auch O Lummer, Sur le rayonnement des corps noirs Rapports . Paris 1900, Vol 2, p 90

⁴⁾ W Wien, Les lois theoriques du rayonnement Rapports Paris 1900 Vol II, p 36 u. fl

⁵⁾ Siehe § 9

⁶⁾ Siehe § 15 Siehe auch G Kirchhoff, Sur les taches solaires C R 65 p 644-646 (1867)

⁷⁾ F de la Provostaye, Considération théorique sur la chaleur rayonnante Annchim. et phys (3) 67 p 5-51 (1863)

⁸⁾ F de la Provostaye, C R 57 p 637—639 (1863)) Ann chim et phys (3) 69. p. 492—498 (1863)

⁹⁾ P Dessains, C R 61 p 24-27 (1865)

Wege allgemein bekannt gewesen ware Das ist aber merkwurdiger Weise nicht der Fall gewesen, wie die Untersuchungen über den Einfluss einer rauh gemachten Oberflache auf die Emission zeigt Leslie, Melloni, Forbes, Knoblauch und Andere hatten gefunden, dass geritzte Metallflachen starker strahlen, als polirte, konnten aber den Grund nicht erkennen, sondern suchten ihn in einer veranderten Dichte Auch die Arbeiten von Masson und Courtepee¹) waren hier zu nennen, welche fanden, dass gepulverte Substanzen starker strahlen als andere, wenn sie schliessen, die Emission der Korper hange nur von der Cohasion ihrer Theilchen ab, nicht von ihrer Natur, und bei gleichem Grad der Vertheilung wurden alle Korper gleich strahlen, so ist das eine falsche Interpretation sonst angenahert nichtiger Beobachtungen je feiner die Korper gepulvert sind, desto mehr nahern sie sich schwarzen Korpern.2) In der Zeit vor Ste wart und Kirchhoff war es ganz naturlich, dass der Einfluss von Ritzen und Poren nicht verstanden wurde; aber auch Magnusi) beschaftigt sich noch eingehend, und ohne sie zu losen, mit der Frage Seine Arbeit ist im ubrigen recht interessant, er zerlegt die Strahlung mit Steinsalzapparaten und findet, dass rauhere oder platinirte Flachen vorwiegend die langsten Wellen starker aussenden, als glatte, eine nach unseren heutigen Kenntnissen richtige Beobachtung 4)

Erst Christiansen⁵) giebt die richtige Erklarung, dass in den Vertiefungen durch mehrfache Reflexion mehr Licht absorbirt werden musse und daher die Flache auch mehr emittiren müsse, aber auch er ist noch nicht ganz sichei, ob dies der einzige Grund sei

Es scheint, als ob Boltzmann⁶) der Erste war, der das Princip zur Herstellung eines schwarzen Strahlers vollig erkannte, er schreibt 1884, dass er schon langere Zeit "die Strahlung eines rings mit gleichtemperirten Wanden umgebenen Raumes aus einem kleinen Loche oder Spalte dieser Wande für die eines schwarzen Korpers substituite" Dann hat wieder Le Chatelier⁷) mit voller Klarheit über die Sachlage das Princip angewandt, indem er als Emissionsvermogen eines Korpers definirt das Verhaltniss der Strahlung des Korpers im Freien zu der Strahlung, wenn der Korper sich in einer gleich

A Masson et L Courtepée, Mémoire sur les pouvoirs rayonannts des corps C R
 p 936—938 (1847) C R 27 p 532—533 (1848)

²⁾ Zu genaueren Resultaten uber das Verhalten von Pulvern gelangt Deventer, Inaug-Dissert Leiden 1869*, Beibl 4 p 462-467 (1880)

³⁾ G Magnus, Ueber die Verschiedenheit der Warme, welche lauhe und glatte Oberflachen ausstrahlen Pogg Ann 124 p 476—497 (1865) Naher der Wahrheit kommt Magnus in einer spateren Arbeit Berl Ber 1869, p 713—719

⁴⁾ Vergl dazu G F Fitzgerald, On the nomenclature for radiant energy Nat 49. p 149 (1893)

⁵⁾ C Christiansen, Ueber die Emission der Warme von unebenen Oberflachen Wiedem Ann 21 p 364-369 (1884)

⁶⁾ L Boltzmann, Ueber eine von Heirn Bartoli entdeckte Beziehung der Warmestrahlung zum zweiten Hauptsatze. Wiedem Ann 22 p 31—39 (1884), siehe p 35

⁷⁾ H Le Chatelier, Sur la measure optique des températures élevées. J de phys (3) 1 p 185-205 (1892).

warmen Hulle befindet, da er letztere nicht herstellen kann, bohrt er Locher in die Korper und vergleicht die Strahlung der Oberflache mit der aus den Lochern Auch Violle¹) findet, dass verschiedene Korper im electrischen Ofen erhitzt die gleiche Helligkeit zeigen, und sagt "Ainsi, dans une enceinte fermée dont tous les points sont a la même temperature, tous ces corps sont en equilibre de rayonnement, suivant la loi de Kirchhoff"

Trotzdem konnte St John') das Emissionsvermogen verschiedener Körper vergleichen wollen, indem er sie in einem Ofen neben einander erhitzte Dabei zeigte sich, dass alle gleich viel Licht aussenden und zwar ebensoviel wie die inneren Ofenwande, so dass die Korper sich nicht von ihnen abheben, unsichtbar werden. St John aber erkennt und bespricht den Grund ganz lichtig und erreicht dann leidliche Messungen, indem er in den Ofen ein kaltes Porzellanrohr bis dicht vor den zu messenden Korper schiebt. Dadurch halt er die von den Wanden kommende und an den Korpein reflectirte Strahlung ab

78. Gleichzeitig mit dieser Arbeit machen Wien und Lummer³) den Vorschlag, die Strahlung eines schwarzen Körpeis dadurch zu erzielen, dass man einen geschlossenen Hohliaum, der nui eine kleine Oefinung hat, gleichformig erhitze und die Strahlung aus der Oeffnung benutze. Wenn sie auch damit, wie man aus dem Vorhergehenden ersieht, nichts Neues vorschlagen, so haben sie doch das Verdienst, zuerst energischer die Herstellung solcher Hohlraume in Angriff genommen zu haben. Sie bemerken, dass man wegen der Oeffnung naturlich nicht die volle Strahlung erhalten konne, dass sich aber der Fehler leicht berechnen lasse, wenn man sich denkt, ein Strahlenbundel trete durch diese Oeffnung ein, und berechnet, wieviel davon wieder herausgelangt. Nimmt man eine Kugel vom Radius r mit nur diffus reflectirenden Wanden, ist ε das Reflexionsvermögen, d σ die Grosse der Oeffnung, so geht ein Bruchtheil

$$\frac{\mathrm{d}\sigma}{4\pi r^2} \frac{\varepsilon}{1-\varepsilon}$$

verloren, um diesen Bruchtheil ist also die Strahlung auch geiinger, als die des schwarzen Korpers Wie auch ohne Rechnung zu ersehen ist, ist also der Korper desto vollkommener, je kleiner die Oeffnung im Vergleich zur Oberfiache ist, und je vollkommener schwarz diese Oberfiache d h je kleiner & ist.

Die Verfasser schlagen noch eine andere Form des schwarzen Korpers vor Zwei electrisch gluhende dunne Platinbleche sollen dicht hinter einander

¹⁾ J Violle, Rayonnement de différents corps refractaires, chauffes dans le four électrique C R 117 p 33-34 (1893)

²⁾ Chas E St John, Ueber die Vergleichung des Lichtemissionsvermogens der Körper bei hohen Temperaturen, und über den Auerschen Brenner Wiedem Ann 56 p 433—450 (1895)

³⁾ W Wien und O Lummer, Methode zur Prufung des Strahlungsgesetzes absolut schwarzer Körper Wiedem Ann 56 p 451-456 (1895) Siehe auch O Lummer, Ueber die Strahlung des absolut schwarzen Korpers und seine Verwerthung Naturw Rundschau II Nr 6, 7 8 (1896)

gestellt werden, das vordere mit einem Schlitz versehen sein, aus welchem die Strahlung austritt Dieselbe Anordnung zweier Bleche mit Schlitz lasse sich umgekehrt auch als Bolometer benutzen. Dieser letztere Vorschlag ist wohl verfehlt und durfte nicht einmal für Flachenbolometer brauchbai sein.

Einen anderen Vorschlag macht Paschen¹) er setzt einen gluhenden Kohlefaden in die Mitte einer spiegelnden Kugel Dass dadurch auch ein schwarzen Hohlraum erzeugt wird, ist ohne Weiteres klar durch den Spiegel wird ja eine virtuelle Hohlkugel von genau der Temperatur des Kohlefadens erzeugt, in deren Mittelpunkt letzterer sich befindet. Die Vorrichtung wirkt naturlich desto besser, je weniger regelmassig reflectirend der Faden ist, je besser reflectirend die Kugel, und je kleiner das Fenster zum Austritt der Strahlen ist Paschen berechnet den Veilust und findet, dass er tur einen Silberspiegel unter 1% bleibt Schwieniger ist bei dieser Einrichtung die Messung der Temperatur, dafur lassen sich hohe Temperaturen leicht erzielen, wahrend bei der Emrichtung von Wien und Lummer dann sehr bedeutende Hulfsmittel erforderlich werden, wie sie wohl nur Wenigen zur Verfugung stehen durften. Noch viel wichtigei aber scheint mir der Vorschlag Paschens, dasselbe Princip zur Herstellung eines wirklich schwarzen Bolometers zu verwenden man bringt den Bolometerdraht in die Mitte einer spiegelnden Kugel, die nur einen schmalen Spalt zum Eintritt der Strahlen besitzt, was der Diaht nicht beim ersten Auftreffen dei Strahlen absorbirt, kehrt nach beliebig vielen Reflexionen zu ihm zuruck, so dass die Strahlung schliesslich vollstandig absorbirt wird Paschen hat mit solchen Bolometern seine weiteren Messungen ausgeführt

79. Der schwarze Strahler ist zuerst hergestellt und benutzt worden von Lummer und Pringsheim²) Ei besteht für 100° aus einem doppelwandigen Kupferwurfel mit kleiner Oeffnung, der zwischen den Wanden befindliche Raum ist mit siedendem Wasser gefüllt. Für Temperaturen bis zu 6000 diente eine mit Hals versehene Kupferkugel, welche, in ein Gemisch von Natron- und Kalısalpeter eingebettet, sich in einem eisernen Kessel befindet Die Temperaturen werden bis 5000 mit Quecksilberthermometer, daruber mit Le Chatelieischem Thermoelement bestimmt Fur die hochsten Temperaturen endlich diente ein eisernes Hohlgefass, welches in einem Chamotteofen durch Geblaseflammen geheizt wurde Es besitzt ausser dem Ansatzrohr zum Austritt der Strahlen noch zwei solche zur Einfuhrung eines Thermoelementes, welches seinerseits in ein Porzellanrohr eingelegt ist Naturlich kann hier die Temperatur nicht gleichmassig sein, das Porzellanrohr zeigte Helligkeitsdifferenzen, die auf $10\,^{\rm 0}/_{\rm 0}$ geschatzt wurden

Mit diesen Apparaten und einem gewohnlichen Flachenbolometer messen die Autoren die Strahlung des schwarzen Korpers, um das Stefansche Gesetz zu

¹⁾ F Paschen, Wiedem Ann 60. p 719 (1897)

²⁾ O Lummer und E Pringsheim, Die Strahlung eines "schwarzen" Körpers zwischen 100° und 1300° C Wiedem Ann 63 p 395-410 (1897)

Kayser, Spectroscopie II

prufen Dasselbe zeigt sich nahezu, aber nicht ganz bestatigt, genauer ist statt der 4 ten Potenz die 3 96 te zu nehmen. Spater 1) aber zeigt sich, dass das nur an einer ungenauen Aichung des Thermoelementes lag Nachdem dasselbe mit dem Stickstoffthermometer verglichen ist, ergiebt sich folgende Tabelle

Abs Temp beobachtet	Reducirter Ausschlag	Abs Temp berechnet	Differenz	Abs Temp beobachtet	Reducirter Ausschlag	Abs Temp berechnet	Differenz
373 1	156	374 6	— 1 5	1092	16400	1074	+19
492 5	638	492 0	+ 05	1112	17700	1095	+ 17
723 0	ತಿ320	724 3	- 13	1378	44700	1379	- 1
745	3810	749 1	+ 41	1470	57400	1468	+ 2
789	4440	778	+110	1497	60600	1488	+ 9
810	5150	806 5	+ 35	1535	67800	1531	+ 4
868	6910	867 1	+ 09				

Die berechneten Temperaturen sind hier so gewonnen die Temperatur der Klappe vor dem Bolometer betrug 290° abs., also ist nach dem Stefanschen Gesetz S = $\sigma(T^4-290^4)$ Aus jedem Versuch ist danach σ berechnet, aus allen Werthen das Mittel genommen und damit umgekehrt für die einzelnen Versuche T berechnet Die grossten Abweichungen finden sich bei niedrigen Temperaturen im Chamotteofen, und die Verfasser nehmen an, dass hier die Temperaturvertheilung sehr unregelmassig war

Ob nicht bei den hoheren Temperaturen deren Bestimmung recht ungenau und daher die gute Uebereinstimmung mit dem Stefanschen Gesetz zufallig ist, bleibe dahingestellt. In einer spateren Arbeit von Lummer und Kurlbaum²) wird ein electiisch erhitzter Platincylinder, in welchem noch ein Porzellancylinder mit Diaphragmen und ebener Hinterwand eingeschoben ist, als schwarzer Körper benutzt. Hier scheint die Constante σ des Gesetzes, wenn auch sehr wenig, mit der Temperatur zu wachsen, oder mit anderen Worten, die Potenz der absoluten Temperatur scheint etwas grosser als 4 zu sein, so dass der Korper kein vollkommen schwaizer ist

80. Paschen und Wanner³) schlagen einen neuen Weg ein, um die Richtigkeit der Wien-Planckschen Gleichung für den schwarzen Korper zu prufen Diese Gleichung

$$J = c_{_1} \lambda^{-5} e^{-\frac{c_2}{2T}}$$
 ergiebt
$$\log J = \gamma_{_1} - \gamma_{_2} \frac{1}{T}, \text{ wo } \gamma_{_1} = \log (c_{_1} \lambda^{-5}), \ \gamma_{_2} = \frac{c_{_2}}{\lambda} \log e$$

Ş

¹⁾ O Lummer und E Pringsheim, Notiz zu unseier Arbeit Ueber die Strahlung eines "schwarzen" Korpers zwischen 100° und 1300°C Drudes Ann 3 p 159—160 (1900)

²⁾ O Lummer und F Kurlbaum, Der electrisch gegluhte, absolut schwarze Korper und seine Temperaturmessung Verh physik Ges Berlin, 17 p 106-111 (1898) Der Apparat ist genauer beschrieben in O. Lummer und F Kurlbaum, Der electrisch gegluhte schwarze Körper Drudes Ann 5 p 829-836 (1901)

³⁾ F Paschen und H. Wanner, Eine photometrische Methode zur Bestimmung der Exponentialconstanten der Emissionsfunction Berl Ber 1899, p 5-11

Da γ_1 und γ_2 nicht von T abhangen, so eigiebt sich, dass wenn man die Intensität J eines schmalen Streifens des Spectiums bei verschiedenen Temperaturen beobachtet und log J als Function von $\frac{1}{T}$ auftragt, man als isochromatische. Curve eine gerade Linie erhalt, deren Neigung allein von γ_2 , d h von c_2 abhangt, und somit diese Constante bestimmen lasst. Diese Messung lasst sich photometrisch machen, was den sehr grossen Vortheil mit sich bringt, dass man bei der grossen Empfindlichkeit des Auges!) mit viel engerem Spalt, daher viel reinerem Spectrum arbeiten kann, als wenn man das Bolometer verwenden muss. Als Strahlungsquelle dient nach dem Vorschlage von Paschen ein mit Eisenoxyd geschwarztes electrisch geglühtes Platinblech in der Mitte einer spiegelnden Hohlkugel, die aus polirtem Rothguss hergestellt ist. Es wurde nur die Halbkugel zwischen Blech und Spalt benutzt, die Temperatur des Bleches wieder mit dem eingeschobenen Thermoelement bestimmt

Fur 4 verschiedene Wellenlangen findet sich für c
, bei Temperaturen zwischen 1135° abs und 1405° abs

Das Mittel ist 14440 Die Linien erweisen sich als Grade, die Gleichung ist somit in diesem Punkte bestatigt Die Zahl stimmt auch sehr gut mit Paschens früheren Bestimmungen (siehe pag. 102), welche zwischen 13700 für Kohle und 15000 für Platin lagen und für den schwarzen Korper 14000 erwarten liessen

Ferner hat Paschen die Lage des Energiemaximums bei dem schwarzen Korpei mit einem Bolometer gemessen, welches nach seinem Vorschlag (siehe pag 113) sich in dei Mitte einer genauen spiegelnden Halbkugel befand Er findet

Temp abs $\lambda_{\rm m}$ in μ	1356 5	1264 0 2 293	$\frac{11409}{2537}$	1078 7 2 674)	939 5	796 3	671 2	168 1
$j_{m} imes T$	2900	2898	2894	2881	3 076 2891	3.605 2570	1.265 2562	6 026 2826

Die Werthe von $\lambda_m \times T$ sind nicht ganz constant, der Strahler verhält sich bei niedrigen Temperaturen nicht ganz wie ein schwarzer. Wurde das Eisenoxyd durch Russ ersetzt, so fand sich bei 529,2° resp 663,1° abs. für $\lambda_m \times T$. 2894 resp 2889 Nach der Wienschen Gleichung ist

$$c_2 = 5 \lambda_m T$$
,

also nach vorstehenden Zahlen

$$c_2 = 5 \times 2890 = 14450$$

in vortrefflicher Uebereinstimmung mit den obigen Werthen.

¹⁾ Auch Lummer und Kurlbaum constatiren die ausserordentliche Empfindlichkeit der photometrischen Methoden Ueber das Fortschierten der photometrischen Helligkeit mit der Temperatur, Verh deutsche phys Ges 2 p. 89—92 (1900) Boi 900° abs ist die Helligkeitsdifferenz, welche einer Temperaturdifferenz entspricht, etwa 30 Mal so gross, wie diese, bei 1900° abs etwa 14 Mal so gross

81. In zwei weiteren Abhandlungen beschreibt dann Paschen Versuche an schwarzen Strahlern Zuerst¹) werden niedrige Temperaturen verwandt Die Strahler sind Hohlraume mit kleiner Oeffnung, welche von Dampfen von siedendem Wasser (100°C), Anilin (190°C), Diphenylamin (304°C), Schwefel (450°) umgeben sind Die Bolometer sind dickgeschwarzte Platinstreifen in der Mitte einer genau spharisch geschliffenen Halbkugel aus Neusilber von 50 mm Durchmesser Die Versuche bestatigen die Wiensche Formel, nur bei den kurzesten Wellenlangen zeigen sich kleine Abweichungen, die sich aber nach Paschens Meinung durch die geringe Intensität und diffuses Licht erklaren lassen Die beiden Constanten des Gesetzes ergeben sich im Mittel zu

$$c_2 = 14445, c_1 = 62910$$

Dann geht Paschen²) zu hoheren Temperaturen zwischen etwa 650° und 1550° abs über Eine ganze Anzahl verschiedener Strahler werden benutzt 1 ein Porzellanrohr mit Diaphragmen in einem electrisch glühenden Platincylinder 2 ein Kupfer- oder Platintiegel, der in einem Porzellantiegel steckt. Um letzteren ist das zur Erhitzung bestimmte Platinblech gelegt und das Ganze in eine dicke Asbesthülle eingeschlossen 3 ein electrisch geglühter Platinstreif befindet sich in der Mitte einer spiegelnden Halbkugel Paschen bespricht die ausserordentlichen Schwierigkeiten, diese Strahler gleichformig zu erhitzen, aber je besser ihm das gelingt, desto genauer schließen sich die Beobachtungen dem Wienschen Gesetze an, dessen verschiedene Consequenzen ($\lambda_{\rm m}T={\rm Const}, \frac{J_{\rm m}}{T^{\rm s}}={\rm Const}, \frac{J}{J_{\rm m}}$ dieselbe Function von $\frac{\lambda}{\lambda_{\rm m}}$ oder Congruenz der logarithmischen Energiecurven, endlich Gradlinigkeit der isochromatischen Curven), geprüft werden Es ergiebt sich aus den Beobachtungen

 $c_2 = 14535, c_1 = 633750$

Dabei scheint bei hohen Temperaturen c₂ etwas grosser, als bei niedrigen Paschen schliesst daher, dass aus seinen Beobachtungen und denen von ihm und Wanner das Wiensche Gesetz zwischen den Grenzen 9,2 μ und 0,5 μ und zwischen 100° C und 1300° C so gut erwiesen sei, als es sich bei der Schwierigkeit der Versuche machen lasse

Es sei hier noch hinzugefugt, dass Wanner³) die photometrische Methode auf die gleichen Strahlungskorper angewendet hat und dabei als Werth von c₂ findet. 14509.

82. Inzwischen haben auch Lummer und Pringsheim4) sich zur spec-

¹⁾ F Paschen, Ueber die Vertheilung der Energie im Spectrum des schwarzen Korpers bei mederen Temperaturen. Berl Ber 1899, p405-420

²⁾ F Paschen, Ueber die Vertheilung der Energie im Spectrum des schwarzen Körpers bei höheren Temperaturen Berl Ber 1899, p 959—976

³⁾ H Wanner, Photometrische Messungen der Strahlung schwarzer Korper Drudes Ann 2 p. 141-157 (1900)

⁴⁾ O Lummer und E Pringsheim, Die Vertheilung der Eneigie im Spectrum des schwarzen Korpers Verh deutsche phys Ges 1 p 23-41 (1899).

tralen Untersuchung der Strahlen ihres schwarzen Hohlraums (§ 79) gewandt, an welchem sie das Stefansche Gesetz bestatigt hatten Ein Fluoritprisma erzeugt das Spectrum Die gefundenen Energiecurven werden durch die Wiensche Gleichung recht gut dargestellt, abei es zeigen sich doch kleine Abweichungen, die auf folgende Art naher gepruft werden wie schon Pasch en bemerkt (pag 114), gelten die Gleichungen

$$\log J = \gamma_1 - \gamma_2 \frac{1}{T}, \ \gamma_1 = \log c_1 - \alpha \log \lambda, \ \gamma_2 = c_2 \frac{\log e}{\lambda}$$

Welches auch die Werthe von c_1 , c_2 und α sein mogen, immer muss die isochromatische Curve, die log J als Function von $\frac{1}{\sqrt{1}}$ darstellt, eine Grade sein. Aus jeder dieser Graden folgt bei Kenntmiss des aus $J_m T^{-\alpha} = \text{Const}$ sich ergebenden Werthes von α ein Werthepaar von c_1 und c_2 , welches für alle Graden dasselbe sein muss. Sie erhalten nun folgende Zahlen

	λ c ₂	1 21 18510 1067	$ \begin{array}{c c} & 1 & 96 \\ & 13810 \\ \hline & 1219 \end{array} $	2 20 14240 1419	3 63 14800	196
1	01 10	1007	1217	1419	1771	2261

Bei diesen Beobachtungen haben die Absorptionen von H_2O und CO_2 in der Zimmerluft sehr gestort. Die Verfasser setzen daher das Spectro-Bolometer in einen Kasten mit trockner und kohlensaurefreier Luft und machen eine zweite Beobachtungsreihe. Dabei zeigt sich einerseits, dass $\alpha=5,2$ zu setzen ist, der Strahler also nicht schwarz ist, andereiseits eigiebt sich wieder ein Wachsen von c_1 und c_2 mit der Wellenlange

Dass die Wiensche Gleichung nicht für alle Temperatuien und Wellenlangen streng gultig ist, hatte ubrigens schon vorher Beckmann) gefunden Er pruft die Emissionsgleichung an der isochromatischen Linie der Strahlen, welche nach wiederholter Reflexion an Flussspathflächen übrig blieben, um aus ihr die Exponentialconstante c₂ zu bestimmen Rubens und Nichols²) hatten gefunden, dass die Reststrahlen (Band I, pag 750) des Flussspaths zwischen 23,5 μ und 25,5 μ liegen und durch viermalige Reflexion an Flussspath genugend rein hergestellt werden konnen Diesen Strahlencomplex benutzt Beckmann und misst die Intensität desselben bei verschiedenen Temperaturen mit der Thermosaule Die Strahlungsquelle ist eine gusseiserne Hohlkugel mit Oeffnung, welche sich in verschiedenen Badern, von Aether mit fester Kohlensaure bis zu geschmolzenem Salpeter, befindet. Die Strahlen weiden durch einen Hohlspiegel parallel gemacht, viermal an Flussspath reflectirt und fallen dann auf die Thermosaule – Als Resultat ergab sich $c_1 = 24250$ – Da dieser Weith nicht mit demjenigen von Paschen für kürzere Wellenlangen über-

¹⁾ H Beckmann, Abhängigkeit der Strahlungsintensität des schwarzen Körpers von der Temperatur, untersucht für einen bestimmten Strahlungscomplex Inaug-Dissert Tübingen 1898 Hannover bei Edel 1898

²⁾ H Rubens und E Nichols, Wiedem Ann 60. p. 418-462 (1897)

einstimmt, so folgt, dass Wiens Gesetz für diese langen Wellen nicht gilt Beckmann allerdings bezweifelt die Richtigkeit des Werthes (etwa 14500) von Paschen, und meint, Wiens Gesetz mit c₂ = 24250 gelte auch für kurze Wellenlangen 1)

Lummer und Pringsheim²) wiederholen inun ihre Versuche mit anderen Strahlungskorpern. Die ebene Porzellanwand, welche bei ihrem fruheren Korper als Strahlungsquelle diente, wird ersetzt durch ein Bundel kleiner Poizellanrohrchen. Ausserdem benutzen sie einen Korper, der noch besser sein soll, dessen Einrichtung aber nicht angegeben wird. Sie gehen bis zu 1650 babs und bis zur Wellenlange 8,3 μ . Auch jetzt erweisen sich die Gesetze $\lambda_m T$ — Const und $J_m T^{-5}$ — Const als richtig, ebenso stellt die Wiensche Gleichung die Energiecurven sehr nahezu richtig dar Aber die isochromatischen Curven sind nicht ganz grade, was wieder sehr viel deutlicher durch das Wandern der Constanten c_1 und c_2 erkennbar ist. c_2 erreicht hier Werthe bis zu 18500, nahert sich also dem Werthe von Beckmann. Die Wiensche Gleichung kann also nicht streng richtig sein, für nicht zu hohe Temperaturen und nicht zu lange Wellen scheint sie die Verhaltnisse sehr gut darzustellen, ausserhalb gewisser Grenzen abei finden sich wachsende Abweichungen.

Lummer und Pringsheim messen in dieser Arbeit ferner die Emission des blanken Platins, wie schon fruher (§ 55) erwahnt. Es zeigt sich auch hier ein Wandern der Constanten, indem von 1 μ bis 4 μ der Werth von c, von 13800 auf 18000 anwachst, also die Veranderlichkeit von c, ist hier viel grösser, als beim schwarzen Körper. Das lasst es als möglich erscheinen, dass ein Theil der Veranderlichkeit auch bei den schwarzen Strahlern auf Rechnung der Unvollkommenheit des Strahlungskorpers zu setzen ist 3)

Um noch grossere Wellenlangen zu erreichen, wenden Lummer und Pringsheim dann⁴) ein Sylvinprisma an, mit welchem sie bis zur Wellenlange 18 μ gelangen und bis zu 1772° abs Dabei werden dann die Werthe von c₂ sehr viel grosser, und namentlich bei der hochsten Temperatur ist die Differenz zwischen dem beobachteten Werth von J und dem nach dem Wienschen Gesetze mit kleinem Werth von c₂ berechneten sehr bedeutend, wie folgende Tabelle zeigt

¹⁾ H Rubens (Ueber die Reststrahlen des Flussspathes, Wiedem Ann 69 p 576—588 (1899)) findet, dass die fruhere Angabe über die Reststrahlen des Flussspathes ungenau war, dass vielmehr zwei Strahlungscomplexe von 240 μ und 316 μ vorhanden sind, welche im Verhaltniss von 1 12 reflectirt werden Er rechnet danach die Resultate von Beckmann um, und findet, dass man $c_2 = 26000$ setzen müsse

²⁾ O Lummer und E Pringsheim, Die Vertheilung der Energie im Spectrum des schwarzen Körpers und des blanken Platins Verh deutsche Phys Ges 1 p 215—230 (1899)

³⁾ H Wanner (Drudes Ann 2 p 149 (1900)) findet, dass ein Porzellanhohlraum ungleichmassig gluht und daher unsicher sei Das wird aber von Lummer und Pringsheim für ihren Hohlraum bestritten (Verh deutsche phys Ges 2 p 170 (1900)

⁴⁾ O Lummer und E Pringsheim, Ueber die Strahlung des schwaizen Korpers für lange Wellen Verh deutsche phys Ges 2 p 163-180 (1900)

λ	12 3 μ	133 /4	15 μ	16 5 μ	179μ
J beob —J berechn	40 %	42°/0	44 º/o	46 º/o	50 %
c	24800	25300	28600	30400	31700

83. Das wichtige Resultat dieser Arbeiten ist, dass es nicht mehr zweiselhaft sein kann, dass hier nicht Beobachtungssehler oder mangelhafte Schwarze vorliegen, sondern dass wirklich das Wien-Plancksche Gesetz für lange Wellen namentlich bei hohen Temperaturen ungultig wird. Daher tritt von Neuem die Frage nach dem inchtigen Strahlungsgesetz für schwarze Korper auf Es wird sich jedenfalls um eine geringe Modification der Wienschen Gleichung handeln, da diese ja für grosse Theile des Spectrums sehr gut passt

Zuerst iechnet Thiesen i) aus den Zahlen von Lummei und Pringsheim nach, dass die Gleichung

(XXIII)
$$J = C \lambda^{-5} (\lambda T)^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{c}{\lambda T}}$$

ihre Beobachtungen gut darstelle

Ferner stellen Lummer und Jahnke²) eine empirische Gleichung auf Sie gehen von einer sehr allgemeinen Form der Gleichung aus, und bestimmen die einzelnen Grossen so, dass die dier sicher begrundeten Gesetze erfullt werden das Stefansche Gesetz, $\lambda_m T$ — Const, $J_m T^{-3}$ — Const So gelangen sie schliesslich zur Gleichung

(XXIV)
$$J = C'T^{5}(\lambda T)^{-\mu} e^{-\frac{c'}{(\lambda T)^{\nu}}},$$
wo
$$C' = J_{m}T^{-5}(\lambda_{m}T)^{\nu} e^{\frac{\mu}{\nu}}, \quad c' = \frac{\mu}{\nu}(\lambda_{m}T)^{\nu}$$

Diese Gleichung geht für $\mu=5$, $\nu=1$ in die von Wien über, für $\mu=45$, $\nu=1$ in die von Thiesen

Inzwischen hat auch Lord Rayleigh) sich gegen die Form von Wien geaussert, und zwar aus theoretischen Grunden. Die Ableitung sei wenig mehi, als eine Conjectur, und das aus der Form der Gleichung unmittelbar ersichtliche Resultat, dass die Intensität einer bestimmten Wellenlange mit der Temperatur nicht unbegrenzt wachst, sondern sich einer Grenze nähert, scheint ihm sehr bedenklich. Für kurzere Wellenlangen liegt die Temperatur, bei welcher die Grenze erreicht wird, zwar weit ausserhalb des Erreichbaren, für die Wellenlange 60 μ aber ware sie schon nahezu bei 1000 6 erreicht 4) Er schlagt auf theoretischer Grundlage die Gleichung von

$$J = c_1 T \lambda^{-4} e^{-\frac{c_2}{\lambda T}}$$

¹⁾ M Thiesen, Uebei das Gesetz der schwarzen Strahlung Verh deutsche phys Ges 2 p. 65-70 (1900)

²⁾ O Lummer und E Jahnke, Ueber die Spectialgleichung des schwarzen Körpers und des blanken Platins Drudes Ann 3 p 283—297 (1900)

³⁾ Lord Rayleigh, Remarks upon the law of complete radiation Phil Mag (5) 49 p 539-540 (1900)

⁴⁾ Siehe eine Antwort darauf von W Wien, Drudes Ann 3 p 539 (1900)

Auch diese Gleichung erscheint als Specialfall der Gleichung XXIV, wenn man dort $\mu=4$, $\nu=1$ setzt Lummer und Jahnke glauben nun setzen zu sollen $\mu=5$, $\nu=0.9$ Sie beiechnen einzelne der Lummer-Pringsheimschen Beobachtungen mit Flussspathprisma nach den verschiedenen Gleichungen, eine solche Reihe will ich zur Probe hersetzen, sie bezieht sich auf $T=1259^{\circ}$ abs

λ	1 μ	1 5	2	3	4	5	6	8	
$\mu = 45, \nu = 1.2$ $\mu = 5, \nu = 0.9$ $\mu = 5, \nu = 1$ $\mu = 4, \nu = 1$	76 78 83 61 96	410 412 414 391 436	645 645 645 645 645	596 597 595 590 610	395 391 387 369 422	230 242 239 197 273	140 151 145 126 180	64 60 50 84	beobachtet Thiesen Lummer-Jahnke Wien Rayleigh

Dalaus ist ersichtlich, dass die Rayleighsche Gleichung die Beobachtungen am schlechtesten darstellt, weshalb sie von den Verfassern für unbrauchbar erklart wird

In der letzten Abhandlung von Lummer und Pringsheim¹) zeigt sich, dass sowohl die isochromatischen als die Energiecurven für die langen Wellen am besten dargestellt werden durch das Werthepaar $\mu=4,\ \nu=1$ 3 Dasselbe Werthepaar gilt aber auch für die kurzeren Wellen, so dass die Autoren alle ihre Beobachtungen an schwarzen Korpern genugend dargestellt finden durch

$$J = C T \lambda^{-4} e^{-\frac{C}{(\lambda T)^{1/3}}}$$

84. Planck hatte bei seiner Ableitung der Wienschen Gleichung einen moglichst einfachen Ausdruck für die Entropie gewahlt. Da sich die Gleichung nicht durchweg bestatigt, versucht er einen weniger einfachen Ausdruck und gelangt zur Strahlungsformel²)

$$J = \frac{C \lambda^{-5}}{\frac{c}{\lambda^{T} - 1}}$$

Hier ist $c=4\,965~\lambda_m T$, was sich in folgender Weise ergiebt. Bildet man $\frac{d\,J}{d\,\lambda}$ bei constantem T und lasst den Differentialquotienten verschwinden, so folgt die Bedingung

$$5 = \frac{c}{\lambda_m T} \frac{1}{1 - e^{-\frac{c}{\lambda T}}},$$

welche fur obigen Werth von c erfullt ist

Eine Vergleichung dei Formel von Planck mit denen von Wien und Rayleigh ergiebt folgendes

Muliplicit man Zahlei und Nenner mit $e^{-\frac{c}{\lambda T}}$, so folgt

¹⁾ O Lummer und E Pringsheim, Ueber die Strahlung des schwarzen Korpers für lange Wellen Verh deutsche phys Ges 2 p 163—180 (1900)

²⁾ M Planck, Ueber eme Verbesserung der Wienschen Spectralgleichung Verh. deutsche phys Ges 2 p 202—204 (1900)

$$J = C \lambda^{-5} e^{-\frac{c}{\lambda T}} \frac{1}{1 - e^{-\frac{c}{\lambda T}}}$$

Da c etwa den Werth 14500 hat, ist fur Werthe $\lambda T < 3000$ (ungefahr) $e^{-\frac{c}{\lambda T}}$ so klein gegen 1, dass es vernachlassigt werden kann, die Gleichung also wird

 $J = C \lambda^{-5} e^{-\frac{C}{\lambda T}},$

also Wiens Formel Die Differenz zwischen Plancks und Wiens Gleichung betragt für $\lambda T = 4000$ noch 26%, für $\lambda T = 3000$ nur 0.8%, für $\lambda T = 2000$ nur 0.07%

Fur sehr grosse Werthe von \(\lambda \) T dagegen ist

$$\frac{1}{1 - e^{-\frac{c}{\lambda T}}} = \frac{1}{\frac{c}{\lambda T} \left[1 - \frac{1}{1} \frac{c}{2\lambda T} + \frac{1}{1} \frac{c}{2} \frac{c}{\lambda T}\right]^{2} + \frac{\lambda T}{c}}$$

In diesem Gebiet geht Plancks Formel über in

$$J = \frac{C}{c} \, \lambda^5 \, \lambda \, T \, e^{- \, \frac{C}{\lambda \, T}} = c_1 \, T \, \lambda^{-4} \, e^{- \, \frac{c_1}{\lambda \, T}} \, , \label{eq:J_def}$$

also in Rayleighs Gleichung (XXV)

Die Differenz beider Gleichungen ist für $\lambda T = 7300$ 0.10, für $\lambda T = 730000$ 0.01 Der letztere Fall ist bishei nicht experimentell erreichbar, der erstere aber (z B $\lambda = 60\,\mu$, T = 1200°) lasst sich erreichen, und hier musste Rayleighs Gleichung sich also angenahert bewahren

Zwischen diesen beiden Gebieten muss Plancks Formel sich der von Thiesen anschmiegen, und zwar zeigt die genauere Berechnung, dass das zwischen $\lambda T=3000$ und $\lambda T=15000$ der Fall ist

85. Fur die Gleichung XXVI spricht nun eine ausgezeichnete Arbeit von Rubens und Kurlbaum¹) Sie führen Versuche mit den Reststrählen des Fluorits ($\lambda=240\,\mu$ und $316\,\mu$) und denen des Steinsalzes ($\lambda=512\,\mu$) aus, welche 6 verschieden geformten schwarzen Korpern entnommen und durch 4 resp 6 Reflexionen an Fluorit und Steinsalz ausgesondert wurden Die Temperaturen gingen von -188° C bis $+1500^{\circ}$ C Mit den Beobachtungen werden verglichen die Formeln von Wien (XXII), von Thiesen (XXIII), von Rayleigh (XXV), von Lummer und Jahnke (XXIV), von Planck (XXVI) Die folgende Tabelle enthalt die Resultate für die Reststrählen des Steinsalzes, welche am entschiedensten die Unbrauchbarkeit der Wienschen Formel für sehr lange Wellen ergiebt

H Rubens und F Kurlbaum, Ueber die Emission langwelliger Wärmestrahlen durch den schwarzen Körper bei verschiedenen Temperaturen Berl Ber 1900, p 929-941

Temp Co	Temp abs	J beob	Wien	Thiesen	Rayleigh	Lummer	Planck
- 273 - 188 - 80 + 20 + 250 + 500 + 750 + 1000 + 1250 + 1500	0 85 198 293 528 778 1023 1273 1528 1773	- 20 6 - 11 8 0 + 31.0 + 64 5 + 98.1 + 132 0 + 164 5 + 196 8		$\begin{array}{c} - & 44 \\ - & 40 \\ - & 215 \\ 0 \\ + & 405 \\ + & 77 \\ + & 106 \\ + & 132 \\ + & 154 \\ + & 175 \\ + & \infty \end{array}$	$\begin{array}{c} -20 \\ -19 \\ -115 \\ 0 \\ +285 \\ +625 \\ +97 \\ +132 \\ +167 \\ +202 \\ +\infty \end{array}$	$\begin{array}{c} -27 \\ -245 \\ -135 \\ 0 \\ +31 \\ +655 \\ +99 \\ +132 \\ +1655 \\ +198 \\ +\infty \end{array}$	$\begin{array}{r} -238 \\ -219 \\ -120 \\ 0 \\ +304 \\ +638 \\ +972 \\ +132 \\ +166 \\ +200 \\ +\infty \end{array}$

Die Rechnung ist so ausgeführt, dass bei 1000° C alle Formeln den gleichen Werth ergeben. Man sieht sofort, dass die Wiensche Gleichung ganz ungenugend ist. Bei niedrigen Temperaturen giebt sie viel zu grosse Werthe Andererseits wird bei hohen Temperaturen bereits die Grenze der Intensität überschritten, welche nach Wien bei och hohei Temperatur erreicht werden soll. Damit ist der Einwand, den Rayleigh gegen diese Gleichung gemacht, als berechtigt erwiesen, und man muss die Formel fallen lassen. Wegen ihrer grossen Einfachheit wird sie immerhin für kurzere Wellenlangen als Interpolationsformel Werth behalten. Als sehr schlecht erweist sich ebenso die Gleichung von Thiesen. Bei weitem am besten passt die Plancksche Formel, welche sich überall innerhalb der Versuchsfehler den Beobachtungen anschliesst

Gleiche Resultate ergeben sich auch für die Reststrahlen des Fluorits Die Formel von Rayleigh passt für die Wellen vom Steinsalz vortrefflich, aber Lummer und Pringsheim fanden, dass sie für die kurzen Wellen unbrauchbar sei, damit ist in Uebereinstimmung, dass sie für Fluorit schon erheblichere Abweichungen ergiebt. Was endlich die Formel von Lummer und Jahnke betrifft, so zeigt sie bei den tiefsten Temperaturen ebenfalls Abweichungen, die glosser als die Beobachtungsfehlei sind. Man wild sie daher auch fallen lassen mussen, zumal sie compliciter ist, als die von Planck

Auch ausgedehnte neue Messungen von Paschen¹) bewiesen die Gultigkeit des Planckschen Gesetzes, wahrend sie die Abweichungen von Wiens Formel im Gebiet $\lambda T > 3000$ bestatigen

86. Planck²) hat spater seine Formel in etwas anderer Gestalt abgeleitet, indem er zwei neue Constanten einfuhrt Er schreibt

(XXVII)
$$u_{\nu} dv = \frac{8\pi h v^2}{c^3} \frac{dv}{\frac{hv}{k^{\nu} - 1}},$$

wo u, die raumliche Dichtigkeit der strahlenden Energie im Spectralbezirk

¹⁾ F Paschen, Ueber das Strahlungsgesetz des schwarzen Korpers Diudes Ann 4 p 277—298 (1901)

²⁾ M Planck, Zur Theorie des Gesetzes der Energievertheilung im Normalspectrum Verh deutsche phys Ges 2 p 237—245 (1900) Siehe auch Berl Ber 1901, p 544—555

 ν bis $\nu+d\nu$ bedeutet Die Gleichung wird theoretisch begrundet und gezeigt, dass die Constanten h und k Naturconstanten sind, welche mit den Grossendimensionen der Molekeln und mit der Grosse des Electrons zusammenhangen

87. Ein Ueberblick über den Zusammenhang aller aufgestellten Gesetze lasst sich in folgender Weise gewinnen

Allen gemeinsam ist die aus Wiens allgemeiner Theorie folgende Beziehung (siehe § 74, (4))

$$J\lambda^5 = \varphi(\lambda T)$$

Nur die Function $\varphi(\lambda T)$ unterscheidet sich in den verschiedenen Strahlungsgleichungen Es ist

nach Wien
$$\varphi(\lambda T) = c_1 e^{-\frac{c_2}{\lambda T}} \qquad c_2 = 5 \lambda_m T$$

$$\text{, Thiesen} \qquad \text{, } = c_1 \sqrt{\lambda T} e^{-\frac{c_2}{\lambda T}} \qquad \text{, } = 45 \lambda_m T$$

$$\text{, Rayleigh} \qquad \text{, } = c_1 \lambda T e^{-\frac{c_2}{\lambda T}} \qquad \text{, } = 4 \lambda_m T$$

$$\text{, Lummer u Jahnke} \qquad \text{, } = c_1 (\lambda T)^{5-\mu} e^{-\frac{c_2}{(\lambda T)^{\nu}}} \qquad \text{, } = \frac{\mu}{\nu} (\lambda_m T)^{\nu}$$

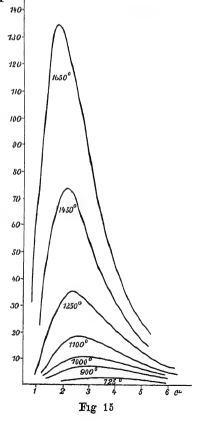
$$\text{, Planck} \qquad \text{, } = \frac{c_1}{e^{\frac{c_2}{\lambda T}} - 1} \qquad \text{, } = 4965 \lambda_m T$$

Die Formel von Lummer und Jahnke ist die einzige, welche rein empirisch aufgestellt ist. Da sie in μ und ν in gewissem Sinne zwei Constanten mehr besitzt als die ubligen Formeln, will ihr gutei Anschluss viel wenigei besagen, als bei den anderen Gleichungen Durch passende Wahl der Weithe μ und ν lasst sie sich in jeden der anderen Ausdrucke überführen, Lummer und Jahnke nehmen $\mu=4, \nu=13$ an

Um eine ungefahre Vorstellung von dem Verlauf der Emission zu geben, diene Fig 15, welche ein Stuck der Energiecurven bei einigen Temperatuien nach den Beobachtungen von Lummer und Pringsheim enthalt

Fassen wir noch einmal kurz zusammen, was uber die Emission der festen Korper bekannt ist, so ergiebt sich

- a) Fur die schwarzen Korper
- 1. Die Gesammtemission wachst nach dem Stefanschen Gesetz proportional der vierten Potenz der absoluten Temperatur
 - 2 Mit steigender Temperatur wachst die



11

Energie aller Wellenlangen, aber schneller für die kurzeren Wellenlangen, so dass das Maximum der Energiecurve sich nach kurzeren Wellenlangen verschiebt Und zwar ist

$$\lambda_{m} T = Const$$

$$J_{m} T^{-5} = Const$$

- 4) Der Verlauf der Energiecurven ist noch nicht ganz sicher, wird aber durch eine der Gleichungen XXV oder XXVI sehr nahezu dargestellt. Die Gleichungen stimmen darin überein, dass bei jeder Temperatur J=0 wird für $\lambda=0$ und $\lambda=\infty$, dass also bei jeder Temperatur alle Wellenlangen emittirt werden, wenn auch zum Theil unendlich schwach. Es scheint, dass mit gesteigerter Temperatur die Intensität jeder Wellenlange unbegrenzt wachst
 - b) Fur nicht schwarze Korpei
- 1 Die Gesammtemission wachst mit einer Potenz α der absoluten Tempelatur, welche im Allgemeinen grossel als 4 zu sein scheint, und von der Natur des emittilenden Korpels abhangt
- 2 Mit steigender Temperatur verschiebt sich das Energiemaximum nach kurzeren Wellen, so dass

3)
$$\lambda_{m} T = Const, \text{ und}$$
$$J_{m} T^{\alpha+1} = Const$$

4) Die Energiecurve scheint im Allgemeinen denselben Verlauf zu haben, wie die der schwarzen Korper, wenigstens hat sich das für die von Pasich en untersuchten Substanzen Platin, Eisenoxyd, Kupferoxyd, Russ, Kohle und für das von Lummer und Pringsheim untersuchte Platin ergeben. Bei Korpein mit selectivem Reflexionsveimögen werden sich wohl Abweichungen ergeben. 1)

Die Energie der Korper ist immer kleiner, als die des schwarzen Koipers, nahert sich aber letzterer desto mehr, je hohei die Temperatur und je kurzer die Wellenlange ist

88. In Bezug auf die Strahlung schwarzer Korpei sind noch einige Arbeiten zu erwahnen, welche ich bisher übergangen habe, da sie zu Losung der Frage nichts beigetragen haben. Reid?) hat eine hubsche Methode ersonnen, um die Verschiebung des Energiemaximums mit der Tempeiatur zu constatiren, zu einer Zeit, wo diese Verschiebung nach den widersprechenden Resultaten von Jacques und Langley noch nicht gesichert erschien. Er setzt in das Spectrum eines Platinstreifs an zwei Stellen zwei entgegengeschaltete Bolometer, so dass sie zusammen das Galvanometer nicht ablenken. Sobald er dann den Strom im Platinstreifen starkt oder schwacht, überwiegt der Aus-

¹⁾ Von W H Julius ist das Emissionsspeetrum des Diamants hei 400° gemessen worden Er meint, auch nach Correction der Curve für die Absorptionsbanden der Kohlensaule und des Wasserdampfes der Zimmerluft, behalte die Curve Maxima und Minima Das entspreche der selectiven Absorption des Diamants Over het gebruik van den radiomicrometer voor het onderzoek van het warmtespectrum Handelingen van het vyfde Nederl Nat- en Geneesk. Congres 1895

²⁾ H. F Reid, Preliminary note on the radiation of incandescent platinum Astrophys J 2. p 160—161 (1895)

schlag des Bolometers, das sich bei kurzeren odei langeren Wellenlangen befindet, und zeigt dadurch das ungleiche Wachsen der Intensitaten, d h das Wandern des Maximums Reid schliesst seine Notiz mit der Bemerkung, dass er die Versuche mit einem "theoletisch schwarzen Korper" fortsetzen wolle Es scheint, dass er auch uhabhangig auf die Idee eines geschlossenen Hohlraumes gekommen ist, obgleich er hier nicht sagt, was er unter dem schwarzen Korper versteht und auch nichts weitel darüber veröffentlicht hat Abei Mendenhall und Saunders!) fühlen dann Versuche mit einem Hohlraum aus, der, wie sie sagen, nach dem Princip von Reid hergestellt sei. Sie finden eine starke Verschiebung des Maximums von 5,0 μ bei 204° bis 2,16 μ bei 1130° Ebenso finden sie, dass die Gesammtstrahlung etwa dem Stefan schen Gesetz gehorcht. Endlich hat Saunders?) allein noch Messungen ausgeführt, wobei seine Energiecurven mit denen von Paschen, also dem Wienschen Gesetz, übereinstimmen. Bei — 90° findet er das Maximum bei 10 μ

Nutting³) sucht auf rein mathematischem Wege ein Strahlungsgesetz aufzustellen, und zwar nicht nur für feste Korpei, sondern auch für Gase

Auch Goldhammer⁴) macht mathematische Betrachtungen über die mögliche Form der Strahlungsgleichung

DRITTER ABSCHNITT

Energievertheilung, Temperaturmessung.

89. Ueber die Vertheilung der Energie oder Helligkeit in den Spectren verschiedener Lichtquellen liegen noch zahlreiche Untersuchungen vor, die aber wohl meistens von recht beschranktei Bedeutung sind. Ich will mich damit begnugen, sie hier in zeitlicher Reihenfolge zusammenzustellen und ihren Inhalt kurz anzugeben

Es kann zweiselhaft erscheinen, ob man berechtigt sei, hier auch Kerzen, Oellampen und dergl zu besprechen, abei es ist sehr wahrscheinlich, dass ihr Licht hauptsächlich von den gluhenden Kohletheilchen in ihnen herruhrt, so dass wir es auch hier mit der Strahlung fester Korper zu thun haben. Für die Bogenlampe ist das selbstverstandlich, hier liefert der positive Krater das Hauptlicht, der Bogen selbst verschwindet dagegen. Enthält doch nach Abney und Festing 5) der Bogen im Grun, wo eine Hauptbande liegt, nur 0,42 % vom Licht des positiven Kraters, bei 4200 etwa 2 %

¹⁾ C E Mendenhall and F A Saunders, Preliminary note on the energy spectrum of a black body Johns Hopkins Umv Circ 16 p 47 (1897), anch Phil Mag (5) 44 p 136 (1897) The energy of an absolutely black body Johns Hopkins Univ Circ 16 Nr 135 p 55 (1898)

²⁾ F A Saunders, Note on the energy spectrum of a black body Johns Hopkins Univ. Circ 18 Nr 140 p 58 (1899)

³⁾ P G Nutting, The complete emission function Astrophys J 12 p 208-214 (1900)

⁴⁾ D A Goldhammer, Ueber die Spectralgleichung des blanken Platins Drudes Ann 4 p 828—833 (1901)

⁵⁾ W de W Abney and Festing, Colour photometry Phil Trans 177 II p. 423-456 (1886)

Crova¹) misst mit der Thermosaule die Intensität im Sonnenspectrum, und vergleicht dann photometrisch mit der Sonne das electrische Licht, das Drummondsche Kalklicht und die Moderateurlampe Indem er die Intensität im Roth gleich 1000 setzt, findet ei folgende Zahlen

EIOTOM TOO	/					
	676 µµ	605	560	523	486	459
Sonne El Licht Kalklicht Lampe	1000 1000 1000 1000	820 707 578 442	760 597 490 296	670 506 299 166	540 507 168 80	460 228 73 27
-					1 (1ma	0 0 t 1177 770

Wahrend diese Zahlen sich auf ein prismatisches Spectrum beziehen, giebt Mouton²) Messungen im normalen Spectrum der Sonne und dei Bourbouze-Lampe, ausgeführt mit der Theimosaule, die grosste Intensität ist in beiden Fallen gleich 100 gesetzt

beiden	Fallen	greron	100	gescuz	·				=- 0			
	396 µµ	431	486	526	550	560	570	589	655	686	760	800
λ			87	96	99 6	100	99 5	98	88	81	69	60
Sonne	30	66	5	72		_	_	12 5	20 1		314	
Platm				000	900	930	985	1050	1080	1150	1230	1260
λ	820 μμ	840	850	800	_=	36 2	22 8	32	35 5	248	182	18
Sonne	5 5 3	48 3	17 7	49	46 5 47 1	50 2			-	739		
\mathbf{Platin}	-				41 1		1043	1000	1750	1850	1980	2140
λ	1305 μμ	1400	1480	1500	1530	1550	1610	1650			0	0
Sonne	207	12 9	7 6	8	9 2	10 7	13	12	84.9	56 751	607	408
Platin	896	96 2	993	997	100	997	97 5	95	04.7	101	1	L
Jon Corno heat danach bei 5600, es kommen ausser-												

Das Energiemaximum der Sonne liegt danach bei 5600, es kommen ausserdem vier Absorptionsstreifen in ihrem Spectrum zum Ausdiuck

O E Meyer³) vergleicht photometrisch die Helligkeit von Gaslicht, Tageslicht, electrischem Licht, Sonnenlicht für verschiedene Spectialregionen

W H Pickering⁴) misst photometrisch die Helligkeit verschiedener Lichtquellen im Spectrum bei C, D, b und zwischen F und G Die Helligkeit im Gelb wird gleich 100 gesetzt

Annual Control of the	Roth	Gelb	Grun	Violett
Kalklicht Gaslicht Normalkerze Magnesium Electr Licht Mondlicht Sonne	59	100	113	285
	84	100	103	125
	73	100	101	134
	50	100	223	1129
	61	100	121	735
	87	100	115	363
	45	100	250	2971

¹⁾ A Crova, Etude spectrométrique de quelques sources lumineuses C R 87 p 322— 525 (1878)

2) L Mouton, Spectre calorifique normal du soleil et de la lampe a platine incandescent (Bourbouze) C R 89 p 295—298 (1879)

4) W H Pickering, Photometric researches Proc Americ Acad 15 p 236 -250 (1880).

³⁾ O E Meyer, Ueber die Farbe des electrischen und Gaslichtes Cail, Zs f angewandte Electr-Lehre 1 p 320-327 (1879)

H C Vogel!) vergleicht photometrisch die Helligkeit verschiedener Sterne mit Petroleumlicht, dann auch letzteres mit Sonne und electrischem Licht:

		663 µ	600	555	517	486	464	444	426
Petrol	Sonne	232	175	100	52	27	18	11	10
Petrol	El Licht	190	149	100	46	43	32	25	20

Im Gitterspectrum mit Thermosaule messen Desains und Curie²) die Energie der Bourbouze-Lampe und von Kupferblech bei 300 $^{\circ}$ C und 150 $^{\circ}$ C zwischen 06 und 7 μ Die Zahlen sind schon pag 92 angeführt

Crova und Lagarde³) messen die Helligkeit im prismatischen Spectrum der Sonne und der Carcel-Lampe – In ersterem finden sie das Maximum bei 564, in letzterem bei 592

Langley 4) beobachtet mit Bolometer und Steinsalzprisma von 60 $^{\circ}$ die Energieveitheilung im Spectrum der Sonne und des Kohlebogens. Die folgende Tabelle enthalt in der ersten Spalte die Ablenkungen der Strahlen, aus denen sich die Wellenlangen berechnen lassen, in der zweiten die Wellenlangen nach Langley, (10,4 μ ist nicht richtig), in der dritten und vierten die Energieen für Sonne und Bogen, in der funften die berechnete Energie der Sonne, falls keine Absorption in der Erdatmosphäre vorhanden wäre, in der letzten Spalte das Verhältniss der corrigirten Sonnenstrahlung zu der des Bogens

Ablenkung	λmμ	Sonne	Electr Lampe	Sonne korr	Sonne Lampe
430 534	0 373	7 5	1 3	34	26 0
430 17'	0 398	11 5	1.5	38	21 8
410 54'	0 489	33 5	5 3	60	14 4
410 054	0 587	104 0	10 5	115	11 1
40° 45′	0 663	204 0	22 0	204	10 0
400 271	0 749	432 0	43 5	450	9 1
400 054	0 96	10730	215 0	1763	8.2
390 544	1 13	1783 0	459 0	3534	7 7
390 201	2 87	1905 0	882 0	5645	6.4
390 001	4.3	521 0	235 0	1363	5.8
380 451	5 6	75 0	175 0	8.32	5 3
380 00′	10 4	19 5	39 0	156	4 0

Nichols und Franklin⁵) fuhren eine photometrische Messung der Helligkeit in 10 Spectralregionen durch, indem sie mit einer 16 kerzigen (Huh-

¹⁾ H C Vogel, Resultate spectral photometrischer Untersuchungen Berl Ber 1880 p $801{-}811$

²⁾ P Desains et P Curie, Recherches sur la determination des longueurs d'onde des rayons calorifiques à basse temperature C R 90. p 1506—1509 (1880).

³⁾ A Crova et Lagarde, Determination du pouvoir eclairant des iadiations simples C R 98 p 959-961 (1881), J de phys (2) 1 p 162-169 (1882)

⁴⁾ S P Langley, The temperature of the moon Americ J (3) 38 p 421—440 (1889), auch Phil Mag (5) 29 p. 31—54 (1890) Ueber die Energievertheilung im prismatischen und normalen Sonnenspectrum liegen noch zahlreiche Angaben von Langley vor, siehe z B Ann chim et phys (5) 25 p 211—219 (1882), Amer J (3) 25 p 169—196 (1885), Amer J (3) 36 p 397—410 (1888)

⁵⁾ E L Nichols and W S Franklin, Spectro-photometric comparison of sources of artificial illumination Amer J (3) 38 p 100—114 (1889)

lampe vergleichen Kalklicht, Bogenlicht, Sonnenlicht und Tageslicht, endlich Gluhlampen verschiedener Helligkeit

Dann messen Nichols und Snow¹) die Intensitaten von gluhendem Platin und Zinkoxyd bei verschiedenen Temperaturen zwischen 650° (und 1000°C), bei Zinkoxyd wachst von etwa 800° die Intensitat der kurzeren Wellen relativ viel starker, was als eine Ait von Phospholescenz bezeichnet wird

In demselben Jahre vergleicht Rogers²) die Helligkeit des Magnesiumlichtes mit der der Argandlampe, von der Wellenlange 670 $\mu\mu$ bis 450 wachst das Verhaltniss von 0,53 bis 8,77, ein Zeichen, wie verhaltnissmassig reich das Magnesiumlicht an kurzen Wellenlangen ist Auch er schliesst daraus auf Phosphorescenz

Ferner untersuchen Nichols und Ciehole³) die Emission des Kalklichtes und glauben es auch hier nicht mit reinei Warmestrahlung zu thun zu haben. Uebei diese Frage, und im Zusammenhang damit über die Emission des Brenners von Auer von Welsbach siehe das nachste Kapitel

Frl Kottgen⁴) hat verschiedene Gas- und Oellampen, Auersches Gasgluhlicht, Zirkonlicht, Tages- und Sonnenlicht photometrisch verglichen

Frank Very⁵) macht Versuche mit Steinsalz und Glas Gaud⁶) vergleicht Bogen- und Gluhlampenlicht mit der Sonne

90.7) Da die Strahlung eines festen Korpers von seiner Temperatur abhangt, lag der Versuch nahe, letztere aus der Messung der Strahlung zu ermitteln Man konnte dabei an vier verschiedene Methoden denken 1 Kann man die Gesammtenergie messen 2 Kann man die Energie einer beschränkten Spectralregion mit Thermosaule und Photometer messen 3 Da das Energiemaximum mit der Temperatur wandert, kann seine Lage die Temperatur angeben 4 Man kann das Verhaltniss dei Intensitaten zweier beliebiger Spectralstellen, welches sich wegen Verschiebung des Maximums andert, benutzen Crova⁵) denkt noch an eine funfte Methode, nämlich die Beobach-

¹⁾ E L Nichols and B W Snow, On the character of the light emitted by incandescent zinc oxide Phil Mag (5) 33 p 19-28 (1882)

²⁾ F J Rogers, Magnesium as a source of light Amer J (3) **43** p 301—304 (1892)

³⁾ E L Nichols and Mary L Crehore Studies of the lime light Phys Review 2 p 36r—169 (1894)

⁴⁾ E Köttgen, Untersuchung der spectralen Zusammensetzung verschiedener Lichtquellen Wiedem Ann 43 p 793—811 (1894)

⁵⁾ Frank W Very, The probable range of temperature on the moon $\,$ Astrophys J 8 p 199—217 (1898)

⁶⁾ F Gaud, Sur la spectrophotométrie des lumières electriques C R 129 p 759—760 (1899)

⁷⁾ Die optische Temperaturmessung wird auch besprochen in dem Buche H Le Chatelier et O Bondouard, Mesuie des temperatures élevées Paris 1900, bei Carré et Naud Siehe p 154—180

⁸⁾ A Crova, Etude de l'energie des radiations emises par les sources calorifiques et lumineuses J d Phys 7 p 357—363 (1878) Siehe auch E L Nichols, Amer J (3) 19 p 42—49 (1880)

tung der kürzesten vom Korper emittirten Wellenlange Diese Methode wurde gewiss die bequemste sein, aber sie scheint mit vollkommen unbrauchbar, da ihre Ergebnisse von der Lichtstarke nicht nur des Spectralapparates, sondern auch von der der Lichtquelle abhangen Ein [Ende des Spectiums existirt theoretisch ja überhaupt nicht, practisch existirt es und hangt ab vom Emissionsvermogen des betr Korpers Man kann freilich sagen, dass bei hohen Temperaturen, auf welche allein es hier ankommt, die Unterschiede allein Korper klein werden, allein hier handelt es sich um die absolute Helligkeit, man wird für denselben Glühkorper verschiedene Werthe erhalten, wenn man mit dem Spectroscop nahe heran geht oder sein Licht durch eine Linse concentrirt, oder wenn man in einigen Metern Entfernung bleibt

Neuerdings hat Hempel') diese Methode ausprobirt und glaubt sie empfehlen zu sollen. Ich will auf die Arbeit, die mir zahlreiche falsche Voistellungen zu enthalten scheint, nicht naher eingehen

Die erste Methode ist naturgemäss am fruhesten benutzt worden, sie ware einwandsfrei und sehr empfindlich für schwarze Körper, bei welchen wir den Zusammenhang zwischen Gesammtemission und Temperatur durch das Stefansche Gesetz kennen Für andere Körper muss sie zu mehr oder weniger richtigen Resultaten führen Auf dieser Methode berühen alle älteren Bestimmungen der Sonnentemperatur Auch die Messungen von Rossetti²) und anderen waren hier zu nennen

Nach der zweiten Methode haben E Becqueiel³) und Violle⁴) zu messen versucht Dasselbe thut Chatelier⁵), indem er rothes Licht benutzt Fur Eisenoxyd stellt ei eine Gleichung auf, die die Intensität des rothen Lichtes als Function dei Temperatur angiebt Nach dieser Gleichung bestimmt er dann z B. die Temperatur dei Gluhlampen zu 1800°C, des Bogens zu 4100°, der Sonne zu 7600°, verschiedener in der Technik gebrauchter Oefen us w. Nach dem, was wir jetzt über die Emission fester Korper wissen, ist offenbar auch diese Methode nicht ohne Weiteres richtig, da die Intensität verschiedener Körper verschieden schnell wachst Nur für schwarze Korper ware die Methode einwandsfrei und sehr genau wegen des schnellen Wachsens der Intensität einer Wellenlänge, auch sehr bequem, weil man eben nur für eine Stelle des Spectrums Messungen auszuführen hat Da wir aber gesehen haben, dass für hohe Temperatur und kurze Wellenlängen sich alle Korper dem

¹⁾ W Hempel, Ueber Messung hoher Temperaturen mittels des Spectralapparates. Zs f angewandte Chem 14 p 237-242 (1901)

²⁾ Vergl. Bd I, § 133, 136, 152, diesen Bd § 51,

³⁾ Siehe diesen Bd § 51

⁴⁾ Siehe diesen Bd § 60.

⁵⁾ H Le Chatelier, Sui la mesure optique des températures élevees C R 114 p 214 —216 (1892). J. de Phys (3) 1. p 185—205 (1892) Sur les températures développées dans les foyers industriels C R 114 p 470—473 (1892) Sur la température du soleil. C R 114 p 1737—739 (1892) Siehe auch diesen Band § 60

Kayser, Spectroscopie II.

schwarzen stark nahern, so wird für technische Zwecke, wo es ja auf 1000 nicht ankommt, die Methode iecht brauchbar sein. Nui musste man ein mehr homogenes schmaleres Stuck des Spectrums benutzen, als es Le Chatelier durch seine Glaser ausschneidet

Dieselbe Methode, in der practischen Ausfuhrung freilich wesentlich verbessert, wenden Holborn und Kurlbaum¹) an Sie scheint in dieser Form ausserordentlich geeignet für technische Zwecke Nebenbei sei bemerkt, dass die Verfasser die Temperatur einer Gluhlampe bei normalem Biennen zu 1850° bis 2000° bestimmen, während zwischen 2800° und 2900° ein Durchbrennen des Kohlefadens eintritt

Die vierte Methode hat Crova²) zu verwenden gesucht, wobei er das Emissionsgesetz von Dulong und Petit oder von Becquerel zu Grunde legt Piactisch verfahrt er so, dass er für die zu untersuchende Lichtquelle und eine Normalquelle die Helligkeit im Roth gleich macht, dann photometrisch das Verhaltniss der Helligkeiten im Grun oder einer anderen Farbe bestimmt. So findet er³) z B, dass wenn man die Helligkeit bei der Wellenlange 676 für Sonne, electrisches Licht, Kalklicht, Moderateurlampe gleich gross macht und 1000 nennt, die Helligkeiten bei $\lambda = 459~\mu\mu$ sind 460, 228, 73, 27. Crova erhalt so folgende Bestimmungen Platin rothgluhend 524° (°, weissglühend 810° C, Moderateurlampe mit Colzaol 1000° C, Stearinlicht 1162° C, Gasflamme 1373° C, Kalklicht 1806° C, electrisches Licht 3060° C, Sonne 4049° C. Wie man erkennt, sind alle Temperaturen erheblich zu miedrig ausgefallen

Spater modificirt Crova⁴) die Methode in folgender Weise denkt man sich zwei Lichtquellen von verschiedenei Temperatur in solche Entfernungen geruckt, dass sie gleich hell erscheinen, z B. eine Bogenlampe und eine Oelflamme, und breitet beide Strahlenbundel zu Spectren aus, so wird das Spectrum der electrischen Lampe im Blau starker sein, also im Roth schwacher, als das der Oelflamme Es muss also eine Wellenlange geben, wo beide Spectren gleich hell sind, und deren Lage giebt dann das Verhaltniss der Temperaturen

91. Die dritte Methode ist zwar weniger empfindlich, als die vorigen, weil die Verschiebung des Maximums mit der Temperatui nur langsam erfolgt,

¹⁾ L Holborn und F Kurlbaum, Ueber em optisches Pyrometer Beil Ber 1901 p 712-719

²⁾ A Crova, Etude spectrométrique de quelques sources lumineuses C R 87 p 322—325 (1878) Sur la mesure spectrometrique des hautes températures C R 87 p 979—981 (1878) Etude de l'éneigie des radiations emises par les sources calorifiques et lumineuses J de phys 7 p 357—363 (1878) Mesure spectrometrique des hautes temperatures J de phys 9. p 196—198 (1879), C R 90 p 252—254 (1880) Ann chim et phys (5) 19 p 472—550 (1880)

³⁾ C R 87 p. 322-325 (1878)

⁴⁾ A Crova, Comparaison photométrique des sources lumineuses de teintes differentes C R 93 p 512—513 (1881) Siehe auch Sur la photométrie solaire C R 95 p 1271—1273 (1882)

aber sie ist die zuverlassigste, weil die Lage des Maximums viel weniger von der Natui des emittirenden Korpers abzuhangen scheint, als die Quantitat der emittiiten Strahlen. Die Methode ist wohl zuerst von W. Michelson 1) angewandt worden. Wie wir sahen (§ 59), ergab seine Theorie $\lambda_{\max} \sqrt{T} = \text{Const}$ Er verwendet dies falsche Resultat, um aus Langleys 1) Beobachtungen über die Lage des Maximums der Sonne und des Kupfers bei verschiedenen Temperaturen die Constante und die Temperatur der Sonne zu berechnen. Es ergiebt sich für die Sonne 40000° (* Rubens 3) leitet falschlich aus Langleys Zahlen das Gesetz $\lambda_{\max} \sqrt{T} = \text{Const}$ ab Ebert 4) berechnet dann aus diesem "Rubensschen Gesetz" in Verbindung mit einer erstaunlichen Begrundung dafür, dass die Sonne wie ein schwarzer Korper strahle, ihre Temperatur ebenfalls zu 40000° C

Der Erste, der hier sachgemass vorgegangen ist, ist wieder Paschen⁵) Die Gleichung λ_m T = Const ergiebt sich zwar aus dem Strahlungsgesetz sowohl von Kovesligethy als von Weber, aber da beide Gesetze im übrigen falsch sind, war naturlich nicht zu ersehen, ob dies Resultat richtig sei Dann hatte Wien dasselbe Gesetz theoretisch wohl begrundet, und Paschen fand es experimentell für eine Anzahl von Körpern sehr nahe richtig Die Constante ergiebt sich aus der Strahlungsgleichung von Paschen zu Const = $\frac{c_2}{\alpha}$ Die Wellenlange des Maximums lasst sich nach der § 70 besprochenen Methode recht genau bestimmen

Paschen setzt nach seinen Beobachtungen $\lambda_m T=2700$, indem er dann für das Sonnenspectrum nach Langleys Curven das Maximum bei 0,5 μ annimmt, erhalt er für die Temperatur dei Sonne 5130 °C. Da sich später für den schwaizen Korpei $c_2=14500,~\alpha=5$ ergiebt, so wurde man die Constante zu 2900 erhalten und die Sonnentemperatur 5530 °C.

Lummer und Pringsheim⁶) wenden dieselbe Methode an, und führen die Betrachtungen noch etwas weiter aus Sie eihalten bei dem schwarzen Korper für λ_m T das Product 2940. Um die Temperatur irgend einer Lichtquelle genau zu erhalten, braucht man ihre Strahlung nur in die eines schwarzen Korpers zu verwandeln, indem man die Quelle nach dem Vorschlag von Paschen

¹⁾ W Michelson, J dephys, (2) 6 p 467—479 (1887) Kurz darauf weist auch Loid Rayleigh auf diese Methode him On the character of the complete radiation at a given temperature Phil Mag (5) 27 p 460—469 (1889)

²⁾ S P Langley, Americ J (3) 31 p 1-12 (1886)

³⁾ H Rubens, Wiedem Ann 53 p 267-286 (1894), siehe p 284

⁴⁾ H Ebeit, On the electromagnetic nature of the solar radiation and on a new determination of the temperature of the sun Astrophys J 2 p 55-57 (1895)

⁵⁾ F Paschen, Ueber Gesetzmassigkeiten in den Spectren fester Korper und über eine neue Bestimmung der Sonnentemperatur Göttinger Nachr 1895 Auch Astrophys J 2 p 202—211 (1895)

⁶⁾ O Lummer und E Pringsheim, Temperaturbestimmung fester glühender Körper. Verh deutsche phys Ges 1 p 230—235 (1899)

in die Mitte einer spiegelnden Halbkugel setzt. Aber auch ohne das wird die Strahlung vieler Lichtquellen nahezu wie die eines schwarzen Korpers sein, oder wenigstens zwischen solcher Strahlung und der des Platins liegen. Das wird für alle Lichtquellen gelten, deren Energiecurven ihrer Gestalt nach sich nicht erheblich von der des schwarzen Korpers unterscheiden. Für blankes Platin finden Lummer und Pringsheim das Product 2630, so dass für die Temperatur die Grenzgleichungen gegeben sind

$$\lambda_{\rm m} T = 2940$$
 und $\lambda_{\rm m} T = 2630$

Fur eine Reihe von Lichtquellen finden die Verfasser die Energiecurve ahnlich der des schwarzen Korpers und berechnen danach folgende Tabelle

A Substitution of the Subs	λmax	Tmax	Tmm	
Bogenlampe	0 7	4200° abs	3750° abs	
Nernstlampe	1.2	2450	2200	
Auerlampe	1 2	2450	2200	
Gluhlampe	1.4	2100	1875	
Kerze	1 5	1960	1750	
Argandlampe.	1.55	1900	1700	

Fui die Sonne wurden sich, wenn man das Maximum bei 0,5 annimmt, die Grenzen 5880° und 5260° abs ergeben, doch ist noch nicht nachgewiesen, dass ihre Energiecurve denselben Gesetzen folgt, wie die obiger Strahler

Auch ohne die Lage des Maximums selbst zu beobachten, kann man aus der Bestimmung einiger isochromatischer Curven die Temperatur ermitteln Dabei ist dann wegen ihrer großen Empfindlichkeit die photometrische Methode sehr zweckmassig, für die kurzen sichtbaren Wellenlangen und alle erreichbaren Temperaturen ist es ganz gleichgultig, ob man das Wiensche oder das Plancksche Strahlungsgesetz zu Grunde legt, da λ T unter 3000 bleibt. In dieser Weise hat zuerst Wanner¹) die Temperatur des Kohlebogens zu 3600 bis 3800 cermittelt, die des Zircons im Sauerstoff-Leuchtgasgeblase zu 2360 spater benutzen Lummer und Pringsheim²) dieselbe Methode für eine Gluhlampe mit starkem Faden und finden bei verschiedenen Stromstarken folgende absolute Temperaturen

Stromstarke in Amp	9 46	12 87	15.12		
Temperatur	1759	2037	2190		

92. Wahrend bisher die emittirte Energie als in willkurlichem !Maass gemessen vorausgesetzt wurde, wird es sich empfehlen, noch mit einigen Worten auf die absolute Grosse derselben einzugehen. Man pflegt sie auszudrucken

¹⁾ H Wanner, Photometrische Messungen der Strahlung schwarzer Körper Drudes Ann 2 p 141-157 (1900)

²⁾ O Lummer und E. Pringsheim, Temperaturbestimmung hocherhitzter Korper (Gluhlampe etc.) auf bolometrischem und photometrischem Wege Verh deutsche phys Ges 3 p 36—46 (1901).

entweder durch den Werth σ des Stefanschen Strahlungsgesetzes, oder durch $S_{100}-S_0$, d h durch die Warmemenge in Calorien, welche ein schwarzer Korper von 1 cm² Oberflache bei 0° von einem solchen bei 100° in der Secunde erhalt. Aus den Versuchen von Dulong und Petit hat Ferrel¹) diese Grösse berechnet. Lehne bach²) hat sie für blankes und berüsstes Glas bestimmt, falschlich für beide den gleichen Werth erhalten, aus den Versuchen von Kundt und Warburg³), ebenso aus denen von Graetz⁴) mit sich abkühlenden Thermometern lasst sich die Grosse berechnen. Christiansen⁵) hat sie mit einei berüssten Kupferplatte bestimmt. Wohl die genauesten Bestimmungen verdanken wir Kurlbaum⁶), sie beziehen sich auf den schwarzen Korper

Ich will die Methoden nicht weiter auseinander setzen, sondern mich damit begnugen, die Zahlen 7) anzugeben

Beobachter	$S_{100}-S_0$	σ 1012
Dulong u. Petit	0 015	1 08
Kundt u Warburg	0 014	1 01
Graetz	0 0150	1 08
Christiansen	0 0167	1 21
Kurlbaum	0 0176	1 28

Die Dimension der Zahlen ist $\frac{g - Calorien}{cm^2 sec}$

93. Die Emission eines beliebigen Korpers lasst sich berechnen aus seiner Absorption und der Emission des schwalzen Korpers, umgekehrt lasst sich auf die Emission aus der Absorption schliessen. Die absorbirte Menge aber ist für undurchsichtige Korper complemental zurreflectirten Menge (§ 26). Es wurde daher sehr wichtig sein, wenn über das Reflexionsvermogen der Korper bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlangen eingehende Untersuchungen gemacht wurden. Bisher liegen solche nicht vor, sondern nur einige wenige Notizen. Nichols⁷) bemerkt, dass bei undurchsichtigen Körpern im Allge-

¹⁾ W Ferrel, The law of thermal radiation Americ J (3) 38 p 3-29 (1889)

²⁾ A Lehnebach, Bestimmung des Emissionsvermögens schwarzer Körper mittelst der Eiscalorimetrischen Methode Pogg Ann. 151 p 96—108 (1874)

³⁾ A Kundt und E Warburg, Ueber Reibung und Wärmeleitung verdunnter Gase. Pogg Ann 156 p 177-211 (1875), siehe p 207

⁴⁾ L Graetz, Ueber das Gesetz der Walmestrahlung und das absolute Emissionsvermögen des Glases Wiedem Λ nn 11 p 913—930 (1880)

⁵⁾ C Christiansen, Absolute Bestimmung des Emissions- und Absorptionsvermögens für Warme Wiedem Ann 19 p 267—283 (1883)

⁶⁾ F Kurlbaum, Ueber eine Methode zur Bestimmung der Strahlung in absolutem Maass und die Strahlung des schwarzen Körpers zwischen 0 und 100 Grad Wiedem Ann 65 p 746—760 (1898) Siehe auch Wiedem Ann 51 p 591-592 (1894)

⁷⁾ Auf Grund der Zahl von Kurlbaum, des Stefanschen Gesetzes und des Werthes der Solarconstante nach Langley resp Ängström berechnet Warburg die Temperatur der Sonne zu 6249 resp 6737°C. Verhold deutsche phys Ges 1 p 269—271 (1899)

⁷⁾ E L. Nichols, Upon an optical method for the measurement of high temperatures Americ. J (3) 19 p 42-49 (1880)

meinen die Absorption mit der Temperatur wachsen musse, da mit ihr die Brechung abnehme und daher auch die Reflexion Fur Korper mit metallischer Reflexion gelte das nicht Er bestimmt dann durch einen freilich nicht sehr sicheren Versuch das Absorptionsvermogen des Platins bei 1650° zu 0,7597, wahrend de la Piovostaye und Desains für kaltes Platin 0,323 fanden Also auch hier zeigt sich sehr starke Zunahme mit der Temperatur, die das Platin nahert sich dem schwarzen Korper auch in Bezug auf Absorption

Nach den Emissionsversuchen wachst die Gesammtstrahlung von Platin nach der 5,4 ten (Paschen) oder 5 ten (Lummer) Potenz der absoluten Temperatur Daraus wurde folgen, dass das Absorptionsvermogen nach der 1,4 ten resp 1 ten Potenz von T wachsen muss Dem entsprechen obige Zahlen freilich gar nicht

Ferner haben Nichols und Snow¹) für verschiedene Substanzen, die auf einem electrisch zu erhitzenden Platinblech aufgetragen waren, das Reflexionsvermogen gemessen. Es zeigte sich, dass dasselbe mit steigender Temperatur abnimmt, und zwar meist für kurzere Wellen starker, so dass das reflectirte Licht rothlicher wird. Auch das entsplicht ganz dem, was wir für die Annaherung der Korpei mit steigender Temperatur an schwarze aus der Emission kennen gelernt haben. Für Russ finden die Verfasser eine sehr geringe Aenderung mit der Tempeiatui, aber in demselben Sinne.

Konigsberger²) misst die Absorption fester Korper bei verschiedenen Temperaturen für verschiedene Wellenlangen des sichtbaren Spectrums Er findet, dass bei den Korpern, deren Absorption bei kurzen Wellen liegt, dieselbe mit steigender Temperatur nach langeren Wellen ruckt, ebenso verhalt sich die Absorption im Roth oder Ultraroth Dasselbe gilt für Absorptionsbanden von Flussigkeiten und, wie ei meint, von Gasen, nicht für Absorptionslinien

Bei Metallen ist die Absorption unabhangig von der Temperatui

94. Es ist an anderer Stelle 3) erwahnt worden, dass die Absorption mit zunehmender Dicke unbegrenzt anwachst, wahrend die Emission bei unendhicher Dicke ein Maximum erreicht, namlich wenn von der Strahlung einer weiter hinzukommenden Schicht grade soviel durch die schon vorhandenen absorbirt wird, als sie emittirt. Wenn man daher das Emissionsvermogen von Substanzen messen will, muss die Schichtdicke genugend gross sein. Wenn man, wie gewohnlich, die Substanzen von hinten erhitzt, indem sie auf einen Les lieschen Wurfel oder ein Platinblech aufgetragen sind, so wird andererseits der Tempe-

¹⁾ E L Nichols and B W Snow, The influence of temperature on the colour of pigments Phil Mag (5) 32 p 401—424 (1891).

²⁾ J Konigsberger, Ueber die Abhangigkeit der Absorption des Lichtes in festen Korpern von der Temperatur Habilitationsschrift Freiburg 1900 Auch Drudes Ann 4 p 796—810 (1901).

³⁾ Siehe § 42

raturunterschied 1) zwischen der Warmequelle und der strahlenden Oberflache mit wachsender Dicke grosser, die Strahlung nimmt ab

Solche Betrachtungen wurden von Villari²) gemacht er tragt auf einen Leslieschen Wurfel eine, zwei, drei u.s. w. Schichten verschiedener Substanzen auf und misst jedesmal die Strahlung. Dann zeigt sich, dass dieselbe erst wachst, dann wieden abnimmt. Fur Russ fand sich das Maximum, wenn die Schichtdicke 0,202 iesp. 0,069 mm betrug, je nachdem der Russ aus einer Flamme auf der Oberflache niedergeschlagen war, oden aus Schwefelkohlenstoff³)

Ganz ahnliche Versuche macht Hull¹), indem er einen Leslieschen Wurfel mit immer mehr Schellackschichten überzieht und die Strahlung mit der einer Russfläche vergleicht. Bei einer Schicht von 0,0001 mm betrug die Strahlung nur 16% von der des Russes, stieg bei 0,05 mm Dicke auf 99,3% und wuchs endlich auf 102%. Diese Thatsachen mahnen zu grossei Vorsicht bei Ermittlung von Emissionsvermogen

95. Eine Frage mag noch kuiz berührt werden Es kann nicht zweiselhaft sein, dass das Emissionsvermogen der Korper in Beziehung zu ihren sonstigen Eigenschaften stehen muss, es liegt nahe, z B an die Warmeleitungsfahigkeit oder die ihr sehr nahe proportionale electrische Leitungsfahigkeit zu denken Solche Beziehungen hat schon Stewart) hervorzuheben gesucht, er meint, gute Strahlei mussen auch gute Leiter sein Dann hat in neuerer Zeit Wiedeburg6) die Gesammtstrahlung zahlreichen Metalle messen wollen Mir scheinen indessen seine Versuche ganz unzureichend, und daher sein Resultat, dass die Strahlung in derselben Reihenfolge zunimmt, wie der electrische Widerstand, mehr als zweiselhaft

Songfaltige Versuche in dieser Richtung bei verschiedenen Temperaturen waren daher sehr erwunscht. Noch weit wichtiger freilich ware die Untersuchung der spectral zerlegten Strahlung einer moglichst grossen Anzahl von Stoffen, namentlich auch solcher, die sich vom schwarzen Korper moglichst weit entfernen, über ihr Verhalten wissen wir noch gar nichts

96. Die festen und flussigen Korper geben in Emission ein continuirliches Spectrum Eine Ausnahme von diesem Gesetze machen nur einige der

¹⁾ Ueber Temperaturdifferenzen bei einem einseitig eiwarmten Platinbloch hat F Kurlbaum einige Versuche gemacht Temperaturdifferenz zwischen der Oberfliche und dem Innern eines strahlenden Korpers Drudes Ann 2 p 546—559 (1900)

²⁾ E Villari, Sul potere emissivo e sulla diversa natura del calonico emesso da diverse sostanze riscaldate a 100 gradi Nuovo Cim (3) 4 p 5—34 (1878).

³⁾ Vergleiche dazu F Kuilbaum, Aenderung dei Emission und Absorption von Platinschwarz und Russ mit zunehmender Schichtdicke Wiedem Ann 67 p 846—858 (1899) E Villari, Nuovo Cim (4) 11 p 436—438 (1900)

⁴⁾ E G Hull, On the radiating power of shellar films of various thickness (1878) Dublin Proc (2) 2 p 90 —91 (1880).

⁵⁾ B Stewart, Researches on radiant heat Edinb Trans 22 p 1-20 (1861), siehe p 20

⁶⁾ O Wiedeburg, Vergleichende Messungen der Warmestrahlung von Metallen Wiedem Ann 66 p 92—110 (1898)

seltenen Erden, welche ein discontinuirliches Spectrum mit relativ schaifen Bandern und Linien zeigen. Diese ganz isolirt stehende und bisher noch nicht erklarte Thatsache soll im nachsten Bande zusammen mit den Absorptionsspectren dieser Korper besprochen werden

Das von den Auerbrennern ausgesandte Licht weide ich nicht hier, wo es eigentlich als Licht eines festen Korpers hingehorte, besprechen, sondern erst im nachsten Kapitel, wenn die Vorstellungen, die sich für leuchtende Gase entwickelt haben, behandelt sind

KAPITEL III. STRAHLUNG DER GASE.



ERSTER ABSCHNITT

Die Energiequellen der Emission.

a) Licht und Warme

97. Wir haben im vorigen Kapitel die Spectra der festen Korper besprochen und gefunden, dass Experiment und Theorie vereint in den letzten Jahren zu einer erfreulichen Einsicht in die Verhaltnisse geführt haben. Die festen Korper sind vor den ubrigen dadurch ausgezeichnet, dass bei ihnen nach allgemeiner Annahme das Glühen, (durch welche Bezeichnung Phosphorescenz ausgeschlossen wird), eine ausschliessliche Folge von Warmezufuhr ist, die Strahlungsenergie auf Kosten von Warme geschaffen wird, und daher das Kirchhoffsche Gesetz bei ihnen streng gultig sein muss. Dagegen fanden wir, dass die Spectra dei festen Korper sehr wenig characteristisch für den einzelnen Korpei sind es sind im Wesentlichen alles continuirliche Spectra, die fur die meisten Korper bei gleicher Temperatur einander ahnlich sind, sich fast nur quantitativ unterscheiden, und selbst der quantitative Unterschied wird bei hoheren Temperaturen fui Korpei, die so verschieden sind, wie etwa Russ, Eisenoxyd und Porzellan immer unbedeutender So wichtig somit auch diese continuillichen Spectra in anderer Beziehung sein mogen, z B zu einer Temperaturbestimmung, zu einer spectralen Analyse, zur Erkennung des Stoffes, von welchem die Strahlung ausgeht, eignen sie sich nicht, nicht einmal zeigen sie uns an, dass der Körper ein festei sei, denn der Satz, dass feste Korpei continuirliche Spectra geben, ist nicht umkehrbar, auch Dampfe und Gase konnen continuirliche Spectia geben

Der gewohnliche Fall freilich ist, dass die Dampfe und Gase discontinuirliche Spectra erzeugen und sich dadurch von den festen Korpern unterscheiden Sie allein zeigen erhebliche qualitative Unterschiede und gestatten damit eine spectroscopische Untersuchung und Unterscheidung. Andererseits ist bei ihnen der Ursprung des Lichtes vielfach recht unbekannt, wahrend man früher auch bei ihnen das Licht nur durch Warme erzeugt dachte, hat sich im Lauf der Jahre immer mehr die Ansicht Bahn gebrochen, dass dies nur in einigen Fällen richtig ist, dass sehr oft das Leuchten mit der etwa gleichzeitig vorhandenen Temperatur nur indirect zu thun hat, dass jedenfalls Licht und Warme auch getrennt vorkommen konnen. Wie weit das aber in den einzelnen Fällen richtig ist, und auf Kosten welcher anderen Energie das Licht dabei erzeugt

wird, das ist bis jetzt meist noch nicht aufgeklart; wir bewegen uns überall auf dem Boden recht unsicherer und sich widersprechender Hypothesen

Noch sehr viel verwickelter aber werden die Verhaltnisse durch die erheblichen Unterschiede in dem Character der verschiedenen Spectra, welche wir beobachten, ich will hier nur den fundamentalen Unterschied, den zwischen Linien- und Bandenspectren nennen. Um solche Unterschiede zu erklaren, konnen wir uns nicht damit begnugen, nach der Energiequelle des Lichtes zu fragen, sondern wir mussen auf den Mechanismus des Uebergangs dei Energie aus der einen Form in die andere eingehen. Wahrend bei den festen Korpern relativ einfache Vorstellungen genugen, uns wenigstens das Auftreten des continuirlichen Spectrums plausibel zu machen, tritt uns bei den discontinuirlichen Spectren eine Fulle neuer Hypothesen entgegen, die schliesslich doch alle unbefriedigt lassen, und nicht viel mehr leisten, als dass sie die eine oder andere Seite der Erscheinungen an anderweitig besser bekannte Erscheinungen anknupfen oder mit ihnen vergleichen

- 98. Wenn uns somit in diesem Kapitel die Aufgabe voilliegt, zu untersuchen
 - 1 Auf Kosten welcher Energie entsteht das Licht, und
 - 2 Wie wird diese Energie in Licht umgewandelt,

so wurde ich am liebsten daiauf antworten von beidem wissen wir noch gar nichts Allein damit ware dem Fortschreiten der Wissenschaft ein schlechter Dienst geleistet, und so mussen wir denn die verschiedenen aufgestellten Hypothesen besprechen, und aus ihnen das Berechtigte von dem Unberechtigten zu sondern versuchen

Es grebt eine grosse Anzahl von Bedingungen, unter welchen verschiedenartige Korper Licht aussenden. Es wird sich empfehlen, zunachst eine Eintheilung der Phanomene in grossere Klassen vorzunehmen, die sich durch gemeinsame Eigenschaften auszeichnen. Dabei ist aber zu bemerken, dass schon dieser erste Schritt hypothetisch ist, dass man recht wohl eine andere Eintheilung vornehmen konnte. Ich unterscheide

I Gluhphanomene II Erschemungen der Fluorescenz und Phosphorescenz III Das von organischen Wesen ausgesandte Licht

I Zu den Gluhphanomenen rechne ich alle die Falle dei Lichtemission, bei welchen das Licht auf Kosten einer Energie entsteht, die nicht periodischer Natur ist. Dadurch ist also Phosphorescenz und Fluorescenz ausgeschlossen Wir konnen hier unterscheiden

a) Das Gluhen in Folge von Erwarmung Hierhei gehort also vor allem das Leuchten fester erhitzter Korper. Dann aber werden wir auch die Fälle, wo Licht durch Reibung, durch schnelle Compression, durch Zusammenstoss, durch Zerbrechen, durch Krystallisiren u. s. w auftritt, hier anzufuhren haben. Alle diese anderen Falle sind von sehr untergeordneter Bedeutung und kaum untersucht (Siehe den Abschnitt III dieses Kapitels) Vielleicht gehoren in diese Klasse,

wie Lord Rayleigh ') bemerkt, die Nebelflecke und Cometen, vielleicht auch die neuen Sterne

- b) Das Gluhen in Folge von electrischen Einwirkungen Dazu gehoren alle Methoden, Gase und Dampfe leuchtend zu machen, namentlich also die Geisslerschen Rohren. Zum Theil wird hierher auch das Licht der Funken von festen Korpern und Flussigkeiten gehoren, obgleich es möglich erscheint, dass wir hier zum Theil auch eine reine Wirkung der Warme haben. Einen noch geringeren Einfluss mochte ich der electrischen Wirkung beim Bogenlicht zuschreiben, ich glaube, wir haben es hier im Wesentlichen mit einer thermischen Strahlung zu thun, die aber freilich durch die sich im Bogen abspielenden electrischen Processe mehr oder weniger modificiert werden kann Durch electrische Energie wird wahrscheinlich auch das Nordlicht erzeugt werden, auch die Protuberanzen?) und Cometen werden von manchen Astronomen hier aufgezahlt werden
- c) Das Gluhen in Folge von chemischen Processen Wahrend ein grossei Theil des von unseren Flammen ausgesandten Lichtes reine Warmeemission ist, namlich das ein continuirliches Spectrum gebende Licht der festen Kohletheilchen in der Flamme, wird ein anderer Theil in neuerer Zeit sehr allgemein auf Rechnung dei in allen Flammen sich abspielenden chemischen Processe geschoben Ferner gehört hierher das Licht, welches bei langsam erfolgenden chemischen Processen, namentlich bei Oxydationen, haufig beobachtet worden ist Vielleicht gehort auch das Licht, welches ich unter III aufgeführt habe, hierher, indem es ebenfalls auf Oxydationsprocessen zu berühen scheint

II Zu den Erschemungen der Fluorescenz und Phosphorescenz rechne ich alle die Falle, bei welchen Wellen von einem Korper absorbirt werden, worauf der Korper selbst die absorbirte Energie wieder wenigstens theilweise in Form von Wellen ausgiebt. Gewohnlich entspricht die emittirte Energie einer anderen Schwingungszahl, als die absorbirte. Die wichtigste Erregungsquelle ist hier das Licht, namentlich kurzwelliges, doch rechne ich auch die Erregung durch electrische Funken, durch Kathodenstrahlen, Rontgenstrahlen u dergl hierher. Wir wissen zwar noch nicht, was eigentlich diese Strahlen sind, aber in ihrer Wirkung zur Erregung von Licht sind sie jedenfalls einander so verwandt und das erregte Licht meist so gleichartig mit dem durch Licht erregten, dass man keine Scheidung vornehmen kann

Die Namen Fluorescenz und Phosphorescenz werden oft in anderem Sinne gebraucht, man findet z B vielfach vom Fluoresciren der Gase in Geisslerschen Rohren gesprochen, es sieht bei manchen Autoren so aus, als wollten

¹⁾ Lord Rayleigh, Light Encyl. Brit 9th ed Vol 14 p 577-614 (1882)

²⁾ Schon Kirchhoff soll nach Roscoe die Möglichkeit ins Auge gefasst haben, dass in den Protuberanzen electrische Entladungen das Leuchten bedingen Nat. 1 p 532—533 (1870) In neuerer Zeit ist diese Vermuthung sehr häufig geäussert, freilich wie mir scheint, ganz ohne genügende Begründung.

sie jede Lichteriegung, welche nicht auf Warme beruht, mit diesem Namen bezeichnen Ich halte das für unzweckmassig, wir haben es offenbar in den Fallen, wo etwa Wasserstoff oder Sauerstoff im Geisslerrohi durch Ruhmkorff-Entladung ihr Spectrum zeigen, und in denen, wo das Phosphoiescenzlicht des Nachtleuchtens sichtbar wild, mit ganz anderen Vorgangen zu thun Das zeigen schon die Spectra, welche im einen Falle aus ielativ scharfen Linien bestehen, im zweiten aber im Allgemeinen aus ganz unscharfen Bandein, wie wir sie etwa bei absorbirenden festen und flussigen Korpern finden i) Wenn auch in einigen, besonders von Crookes untei dem Einfluss von Kathodenstrahlen erzeugten Phosphorescenzspectien ziemlich scharfe Linien vorkommen mogen, (genauere Angaben oder Originalphotographien mit genugender Auflosung sind nicht publicit worden), so glaube ich doch, dass sie weit von der Scharfe der Linien der Emissionsspectra im luftverdunnten Raum entfernt sind.

Diese ganze Klasse von Erscheinungen werde ich in diesem Bande wohl gelegentlich zu berühren haben, ich will sie abei nicht eingehendei bespiechen. Das soll erst im dritten Bande zusammen mit den Erscheinungen der Absorption geschehen. Ich will hier nur noch bemerken, dass vielleicht ein Theil dieser Erscheinungen im nahen Zusammenhang mit der Gruppe Ic steht, dass wir es also mit chemischen Wirkungen zu thun haben.

III Ueber das von Thieren und vielen niederen Organismen ausgesandte Licht ist auch nur sehr wenig bekannt. Es scheint auf langsamer Oxydation zu berühen. Spectroscopisch ist es von geringem Interesse, ich werde mich daher, ebenfalls im folgenden Bande, mit einem kurzen Abschnitte darüber begnugen konnen.

99. Die Vorstellung, dass Korper leuchten konnen, ohne erhitzt zu sein, ist noch verhaltnissmassig jung. Die gegentheilige Annahme liegt in der That viel naher, da wir im Allgemeinen immer finden, — wenigstens bei den festen und flussigen Korpern, — dass Temperatuisteigerung zu Lichtemission führt. Da ferner unsere Flammen scheinbar keine festen Korper enthalten und gleichzeitig leuchten und erhitzen, da der electrische Funke zweifellos auch heiss ist, da endlich in einem einigermaassen engen Geissleirohr die bedeutende Temperatur leicht in die Augen fallt, so schien es selbstverstandlich, stets die Warme als Ursprung des Lichtes anzusehen Die meisten alteren Autoren halten es gar nicht fur nothig, das erst auszusprechen, anderen sind wenigstens bei den electrischen Gluhphanomenen andere Erklarungen als möglich erschienen, so dass sie es fur nothig eigehten, die directe Wirkung der Warme auszusprechen Es mogen hier nur einige wenige Zeugnisse für diese Auffassung angefuhrt sein Wheatstone2) sagt, das Licht des Funkens komme "solely from the volatilization and ignition of the ponderable matter of the

¹⁾ Auch E Wiedemann macht auf die Unzweckmassigkeit der Bezeichnung Phosphorescenz oder Fluorescenz für electrisch leuchtende Gase aufmeiksam Wiedem Ann 35 p 220 (1888)

²⁾ Ch Wheatstone, Chem News 3 p 198-209 (1861), Vortrag gehalten 1835

conductor" - Brewster 1) spricht auch überall von der Verbrennung der Substanzen, die ihm Spectra zeigen Draper 2) führt die verschiedenen Farben der Flammenspectra direct auf verschiedene Temperaturen zuruck Ångstrom uberlegt schon die Moglichkeit einer anderen Lichteriegung bei Funkenspectren, er sagt "es ist das Luftspectrum nicht eigentlich als ein Resultat der Verbrennung des Stickstoffs in Sauerstoff zu betrachten, sondern als ein einfaches Gluhphanomen — Eine andere Frage ist die ob das Gluhen der Gastheilchen direct durch die Fortpflanzung der Electricitat oder ganz mechamsch durch die Bewegung der Metalltheilchen zu Stande kommt. Dies letztere scheint hauptsachlich der Fall zu sein" Masson 1) sagt "L'étincelle électrique est la radiation lumineuse d'une portion de conducteur solide, liquide ou gazeux. échauffé j'usqu'à l'ignition par un courant electrique quelconque" — Auch Plucker') erklart das Leuchten der Gase in Geissleischen Rohren für eine reine Warmewilkung - Kirchhoff und Bunsen bei den Flammen offenbar auch nur an eine Warmewirkung gedacht, da sie die Temperatur derselben besprechen — Dibbits 7) endlich hebt ausdrucklich hervor, das Leuchten der Gase und Dampfe beruhe nicht auf einer chemischen Wirkung, sondern ausschliesslich auf Temperatursteigerung

100. Die Vorstellung, dass Leuchten auch ohne Temperatursteigerung eintreten konne, ist wohl zuerst durch die wohlbekannten Erscheinungen der Phosphorescenz wachgerufen worden, und es finden sich gelegentlich in der alteren Litteratui Bemerkungen, dies oder jenes Licht sei Phosphorescenzlicht, wobei sich die Autoren aber wohl selbst nicht klar waien, was sie damit sagen wollten. Die erste bestimmte Angabe, Licht konne durch chemische Processe direct hervorgeiufen werden, welche ich gefunden habe, stammt von Petrie's), der dadurch das Leuchten des Phosphors und ahnlicher Korper erklaren will. Ei sagt, durch chemische Einwirkung entstehe eine Bewegung der Moleceln und Atome, die sich zum Theil in transversale Aetherbewegung umsetzen, d. h. Licht geben konne. Auch Kirchhoff schliesst bei dem Be-

¹⁾ D Brewster, On luminous lines in certain flames corresponding to the defective lines in the sun's light Rep Brit Ass 1842, Not & Abstr $\,\nu$ 15

²⁾ J W Draper, On the production of light by chemical action $\,$ Phil Mag (3) 32 p $\,100-114$ (1848)

³⁾ A J Ångstrom, Optische Untersuchungen Svensk Vetensk Akad Handl 1852 p 229—232 Pogg Ann 94 p 141—165 (1855), Phil Mag. (4) 9. p 327—342 (1855)

⁴⁾ A Masson, Études de photométrie electrique Ann chim et phys (3) 45 p 385—454 (1855)

⁵⁾ J Plucker, Ueber die Constitution der electrischen Spectra der verschiedenen Gase und Dampfe Pogg Ann 107 p 497—538, 638—643 (1859)

⁶⁾ G Kirchhoff, und R Bunsen, Chemische Analyse durch Spectralbeobachtungen Pogg Ann 110 p 160—189 (1860).

⁷⁾ H C Dibbits, Ueber die Spectra der Flammen einiger Gase Pogg Ann 122 p 497—545 (1864) Siehe auch De Spectraal-Analyse, Rotterdam bei Tassemeijer, 1863, p 175 u folg

⁸⁾ W Petrie, Phosphorescence of potassium Rep But Ass 1850, Not & Abstr p 59.

weise seines Satzes ') ausdrucklich solche Falle aus, wo durch chemische Processe oder durch Phosphorescenz Lichtenergie verbraucht oder geschaffen werde, er scheint indessen dabei mehr an die wirkliche Fluorescenz und Phosphorescenz und an den Energieverbrauch bei photochemischen Processen gedacht zu haben Jedenfalls scheint es nicht, dass er es für wahrscheinlich gehalten habe, in den Flammen und Funken handle es sich um etwas anderes, als um Temperaturemission, da er die Umkehrungserscheinungen in Flammen als Stutze für seinen Satz anführt Allerdings sagt er auf p. 295 derselben Abhandlung "Eine Ausnahme" (keine Umkehrung) "konnte nui eintieten bei einer Flamme, bei der ein Theil des Lichtes unmittelbar durch chemischen Process hervorgerufen wurde, oder bei einer Flamme, die fluorescirte Die Versuche mussen entscheiden, ob es solche Flammen giebt"

Hoppe-Seyler²) bespricht ausführlich seine Anschauungen über die Entstehung des Lichtes, und sagt dabei "Die Intensität der Lichtentwicklung ist abhängig von der Grosse der Excursionen der Atome, sie ist daher besonders gross beim Zerfall der chemischen Molecule und Bildung neuer Korper" Sein Schuler Hofmann³) sagt bei Gelegenheit der Phosphorflamme "Der chemische Process am Mantel der grünen Flamme selbst veranlasst die Aussendung von Strahlen ganz bestimmter Brechbarkeit"

Wahrend bei Hoppe-Seyler mehr von einer Verstarkung der sonst vorhandenen Schwingungen durch den chemischen Process die Rede ist, als von einer Erzeugung neuer, finden wir bei Ängstrom und Thalen 4) letzteres in Betracht gezogen Nachdem sie angefuhrt, dass bei Funkenspectren der Erdalcalien neben den Banden der Oxyde auch stets die Metallimien auftreten, sagen sie "Doit-on en conclure, que ces raies soient communes au corps simple et au corps composé? Nous ne le croyons pas Ou faut-il regarder ces raies comme correspondant aux vibrations, par lesquelles ces corps se décomposent chimiquement?" Auch das verneinen sie; es sei vielmehr immer neben dem Oxyd auch das Metall selbst, wenigstens in Spuren, vorhanden Ueber die Wirkung der Electricitat aussern sie sich hier folgendermaassen "Il y a deux espèces de décharge électrique, dont l'une est de tension et se fait par explosion ou disruptivement, et l'autre est de quantite et se produit par conduction ou d'une manière continue Par la decharge disruptive, qui a toujours heu quand la tension de l'électricité est suffisante, le corps est en general déchiré en ses moindres particules, et ainsi decompose chimiquement en ses éléments, s'il s'agit d'un corps composé Le phénomene d'incandescence qui accompagne

¹⁾ G Kirchhoff, Pogg Ann 109 p 276 (1860)

²⁾ F Hoppe-Seyler, Ueber die Lichterzengung durch Bewegung dei Atome Pogg Ann 147 p. 101-105 (1872)

³⁾ K B Hoffmann, Ueber die Spectralerscheinungen des Phosphorwasserstoffs und des Ammoniaks Pogg Ann 147 p 92—101 (1872)

⁴⁾ A J Ångström et R Thalen, Recherches sur les spectres des métalloides Nova Acta R Soc sc Upsal (3) 9 (1875)

soit le dechirement mecanique, soit la decomposition chimique, ne peut pas être regarde comme une consequence de l'augmentation de la temperature, mais on doit dire au contraire que la haute temperature est due elle-même à l'influence de la force mecanique ou chimique qui a servi à la decomposition du corps. Disons de plus que, outre la decomposition produite immediatement par la decharge disruptive, il peut aussi existei d'autres actions chimiques, qui sont pourtant d'une nature tout à fait secondaire.

Quand l'electricite se piopage par voie de conduction, on doit distinguer deux especes différentes d'actions, savoir les actions thermiques, qui appartiennent aux conducteurs eux-mêmes et croissent proportionellement au carre de l'intensite du courant, et en outre les actions qui se manifestent aux surfaces de passage d'un corps a un autre et sont directement proportionelles a l'intensite du courant. Ces dermères actions consistent, si le corps est simple, dans les variations de la temperature, mais si le corps est compose, dans des effets chimiques, qu'on appelle des actions electrolytiques. Ces deux phenomènes, celui de Peltier aussi bien que l'electrolyse ordinaire, doivent être regardés comme des manifestations différentes de la même force, et l'une ou l'autre de ces actions se produit selon que le corps est simple ou compose

Ces lois, dont l'évidence est demontree, quand il s'agit des corps solides ou des fluides, doivent s'appliquer aussi aux corps gazeux, ou l'on doit attendre des actions electrolytiques, aussi bien que des actions chimiques d'un ordre secondaire "

Ångstrom scheint danach seine Ansichten gegen früher wesentlich geandert zu haben. Uebrigens ist mit dieser langen Auseinandersetzung wenig anzufangen, die Verfasser machen nicht den geringsten Versuch, irgendwoeine der vermutheten Wirkungen nachzuweisen

101. Es liessen sich noch eine ganze Anzahl Citate von verschiedenen Autoren aus den nachsten Jahren anführen, welche die Möglichkeit des Leuchtens ohne hohe Temperatur aussprechen. Da aber ningends der Versuch eines Beweises gemacht wird, foldert uns das wenig Erst E. Wiedemann betellte einen solchen Versuch an, indem ei calorimetrisch die in Geisslerröhren durch einen Funken erzeugte Temperatur maass. (Vergl. Bd. I, p. 204 u. folg.) Er berechnet für die enge Capillare eine Temperatur von mehr als 800000° C. In einem weiten mit der Capillare verbundenen Rohr war gleichzeitig der ganze Querschnitt von Licht erfüllt. Nun glaubte G. Wiedemann 2) aus altei en Versuchen nachgewiesen zu haben, dass in Röhren mit variablem Querschnitt die Temperatur dem Queischnitt umgekehlt proportional sei. Mit Hulfe dieses Gesetzes berechnet E. Wiedemann für die weiten Theile seiner Rohren geringe Temperaturen von etwa 70° C.— Durch neuere Versuche von

¹⁾ E Wiedemann, Ueber das Leuchten der Gase durch electrische Entladungen Wiedem Ann 6 p 298-302 (1878)

²⁾ G Wiedemann, Ueber die Gesetze des Durchgangs der Electricität durch Gase Pogg Ann 158 p 35-71, 252-286 (1876)

Kerkhoff¹) ist nun freilich nachgewiesen, dass jenes Gesetz nicht richtig ist, dass die Temperaturen eher umgekehrt proportional den Durchmessern sind, und danach wurde Wiedemann etwa 30 Mal hohere Temperaturen in seinen weiten Rohren erhalten haben. Da man aber leicht noch in viel weiteren Rohren das Leuchten erhalt, so zeigt dieser Versuch doch, dass unter dem Einfluss electrischer Entladungen die Gase jedenfalls unter 1000° C leuchten konnen, also bei einer Temperatur, wo von einer Warmeemission der Gase keine Rede ist. Auch in weiteren Albeiten²) zeigt Wiedemann, dass das Leuchten in Geisslerrohren bei niedrigen Temperaturen auftreten kann — Dies Resultat wurde gleich darauf auch von Hasselberg³) bestätigt, dann hat Warburg⁴) dasselbe theoretisch abgeleitet, und endlich sind in neuester Zeit genaue Versuche von Wood⁵) und von Kerkhoff ausgeführt worden Es ist danach heute nicht mehr zweifelhaft, dass das Licht der Geisslerschen Rohren in vielen Fallen keine Warmeemission ist

102. Einen entschiedenen Schritt weiter geht Hittorf⁶) Mit einer Batterie von 1600 kleinen Elementen erhalt er continuirliche Entladungen, — wenigstens sind sie nach seiner Meinung continuirlich, — durch gasveidunnte Raume Bei einigen Versuchen benutzt er eine Art Differentialthermometer, welches kleine Druckanderungen im Geisslerrohr anzeigt und welches z B bei starkeien Entladungen die Temperatursteigerung im Rohre deutlich ergiebt. Bei schwacheren Entladungen aber ist keine Temperatursteigerung erkenntlich, trotzdem der ganze Inhalt des Rohres leuchtet, und Hittorf schliesst. "Die Temperatur der Gastheilchen, welche positives Licht aussenden, ist nicht viel von derjenigen dei inneren Glasflache verschieden Ich habe manchmal feinste Streifen dunnsten Papiers lange Zeit in das positive Licht weiter Rohren aufgehangt und nicht die geringste Spur von Verkohlung bemerken konnen"

In solchen weiten Rohren bei schwachen Entladungen erhalt man gewohnlich die Bandenspectra, und Plucker und Hittorf, welche dieselben Spectra erster Ordnung nannten, hatten diese Bandenspectra, welche in Flammen im allgemeinen nicht zu erhalten sind, ganz besonders hohen Temperaturen zugeschrieben und somit solche in den Geisslerschen Rohren angenommen

¹⁾ H Kerkhoff, Ueber Temperaturen in Geissler'schen Rohren Inaug-Dissert Bonn 1900 bei Bach Wwe Auch Drudes Ann 2 p 327—344 (1901)

²⁾ E Wiedemann, Wiedem Ann 10 p 202—257 (1880) Siehe p 230 Siehe auch Wiedem Ann 20 p 756—798 (1893)

³⁾ B Hasselberg, Ueber das durch electrische Erregung erzeugte Leuchten der Gase bei niedriger Temperatur Mém de l'acad imp St Pétersb (7) 27 Nr 1, p 1—17 (1879) Siehe Bd I, p 205.

⁴⁾ E Warburg, Uebei Warmeleitung und Temperatur der in Geisslerschen Röhren leuchtenden Gase Wiedem Ann 54 p 265—275 (1895) Siehe auch Bd I, p 206

⁵⁾ R W Wood, Experimentelle Bestimmung der Temperatur in Geisslerschen Röhren Wiedem Ann 59 p 238—251 (1896) Siehe Bd I, p. 207 u folg

⁶⁾ W. Hittorf, Ueber die Electricitätsleitung der Gase Wiedem Ann 7 p 553-631 (1879)

Das widerruft nun Hittoif, und er scheint jetzt umgekehrt alle Bandenspectra niedrigen Temperaturen, einer "Phosphorescenz", zuschreiben zu wollen, wahrend die Linienspectra auch weiter hohen Temperaturen überlassen bleiben Er sagt "Die stetigen Strome, welche die galvanische Kette in den Gasen hervorzubringen gestattet, lassen keinen Zweifel, dass den Spectren der ersten Ordnung der Character des Phosphorescenzlichtes zukommt Alle nichtmetallischen Gase, sie mogen elementare oder Verbindungen sein, lassen sich währscheinlich durch den electrischen Strom in den phosphorescirenden Zustand versetzen und besitzen daher ein Spectrum erstei Ordnung." Weiterhin sagt er "Mit dem Phosphorescenzcharacter jener Spectren steht im Einklange, dass sich die hellen Linien, obgleich ihr Licht stetig ist, nicht umkehren lassen" Er betrachtet dabei das Licht verschiedener fester glühender Korper durch ein 3 cm langes Rohrchen mit leuchtendem Wasserstoff, kann aber die Wasserstofflinien nicht dunkel erhalten

Hittorf geht aber noch weiter Nachdem er einige Versuche mit festen phosphorescirenden Korpern beschrieben, welche zeigen, dass bei hoher Temperatur die Phosphorescenz schwach wird oder ganz aufhort, sagt er "Alle festen Korper phosphoresciren wahrscheinlich bei der Temperatur, in welcher sie rothes Licht auszusenden beginnen, bei der sogenannten dunklen Gluhhitze, nicht mehr Die gewohnlichen nichtmetallischen Gase verhalten sich anders Denn die Spectra erster Ordnung, welche schon in miederer Temperatur bei der Leitung des electrischen Stiomes auftreten, zeigen manche Gase noch in ihren mit Sauerstoff gespeisten Flammen Das Licht unserer gewohnlichen Flammen, welche keine festen Theilchen enthalten, ist noch nicht durch die Temperatur, sondern durch den chemischen Process bedingt und muss als Phosphorescenzlicht betrachtet werden Denn haben dieselben Gase die Temperatur der Flamme angenommen, ohne in dem chemischen Processe begriffen zu sein, so strahlen sie noch kein vom Auge wahrnehmbares Licht aus von kann man sich überzeugen, wenn man in dem heissesten Theil der Flamme. welche die Bunsensche Lampe mit ganz geoffnetem Schieber giebt, einen an beiden Enden offenen, aus moglichst dunnem Platinbleche gerollten Cylinder von kleinem Durchmesser horizontal aufhangt und um die Strahlen des gluhenden Metalles vom Auge abzuhalten, durch eine enge Röhre nach der Axe des Cylinders im dunklen Zimmer blickt. Das Gas innerhalb der Rohre erscheint dem Auge dunkel und verschieden von demjenigen der leuchtenden Flamme. Dasselbe Resultat geben die Gase, welche sich im Innern einer duich Kohlenfeuer weissgluhend gemachten Rohre befinden "

Nachdem Hittorf noch bemerkt, dass auch das electrische Verhalten der Flammengase, die im chemischen Processe begriffen sind, ein anderes sei, als das dei nur erhitzten Gase, fahrt ei fort "Diese Verhältnisse stehen mit dem Satze, dass alle Koipei bei derselben Temperatur Licht von derselben Wellenlange auszustrahlen beginnen, nicht im Widersprüche Die gewöhnlichen Gase besitzen bei diesen Temperaturen noch kein merkliches Absorptions-

vermogen und konnen daher nach Kirchhoffs Satze auch kein solches Emissionsvermogen haben"

Endlich findet Hittorf hier, dass unter Umstanden in Geisslerschen Rohren die Gase dunkel sein konnen, wahrend ihre Temperatur so hoch ist, dass dicke Electroden weissgluhend werden oder abschmelzen. Diesen Versuch wiederholt Hittorf spater 1) mit noch starkeien Batterien, und findet, dass in Geisslerrohien, in welchen dicke Electroden aus Iridium schmelzen, der Gas inhalt nicht leuchtet. Auch Stark 2) hat in neuester Zeit durch verschiedene Versuche nachgewiesen, dass in einem Geisslerrohr trotz Durchgang des Stromes das Leuchten aufhort an jeden hoch erhitzten Stelle, z. B in den Nahe eines im Rohre befindlichen gluhenden Kohlefadens

Dass erhitzte Gase nicht leuchten, hatte schon Wedgwood i) in einer interessanten Arbeit gezeigt. Er geht von den bekannten Versuchen aus, dass phosphorescirende Korper, wie Flussspath, erhitzt starkei leuchten, und meint, alles Leuchten erhitztei Korpei berühe auf diesem Vorgang, sie sendeten nur Licht aus, welches sie vorher aufgenommen haben oder bei der Erhitzung von dei Flamme aufnehmen. Um das zu prufen, leitet ei einen Luftstiom durch eine zickzackfolmig gebogene Thonrohre, die im Ofen liegt, und findet die austretende Luft dunkel, obgleich sie, auf ein dunnes Goldblattchen treffend, dasselbe zur Rothgluth erhitzt. Daher fragt nun Wedgwood "Is not the light emitted identical with the heat received?"

Werner Siemens 4) beobachtet, dass auch dicke Schichten erhitzter Gase kein sichtbares Licht aussenden durch einen Regenerativofen, in welchem eine Temperatur von 1500 0 bis 2000 0 hergestellt werden konnte, konnte er hindurch sehen, wahrend durch Blenden die Strahlung von den Wanden abgehalten wurde Es zeigte sich wemigstens zeitweise vollige Dunkelheit, während alle festen Staubtheilchen, welche in das Gesichtsfeld gelangten, dasselbe aufhellten Siemens wollte dann untersuchen, ob ultrarothe Strahlung von dem erhitzten Gase ausgehe, es wurde dazu an die Stelle des Auges eine Thermosaule gebracht Aber bei der grossen Entfernung dei Saule war die Empfindlichkeit so gering, dass sich kein Unterschied ergab, wenn der Ofen mit sichtbaren Flammen oder mit dem unsichtbaren erhitzten Gase erfullt war Dagegen erhielt Siemens kraftige Ausschlage durch die Thermosaule, als er sie auf die Verbrennungsgase einer gewohnlichen Gaslampe richtete, deren Flamme und Cylinder abgeblendet waren Sehr viel grosser wurden die Ausschlage, wenn man in die Gase einen festen Korper hielt, ein Zeichen, dass die Emission

¹⁾ W Hittorf, Bemerkungen zu dem Aufsatze von W Siemens Uebei das Leuchten der Flammen Wiedem Ann 19 p 73-77 (1883).

²⁾ J. Stark, Ueber den Einfluss der Erhitzung auf das electrische Leuchten eines verdunnten Gases Drudes Ann 1 p 424—429 (1900). Siehe auch Phys. Zs 1 p. 358—360 (1900)

³⁾ Th. Wedgwood, Experiments and observations on the production of light from different bodies, by heat and by attrition Phil Trans. 1792, I, p 28—47, 270—282

⁴⁾ W Siemens, Ueber das Leuchten der Flammen Berl Ber 1882, p 961-965, Wiedem Ann 18 p 311-316 (1883)

des Gases sehr klein gegen die eines festen Korpers von derselben Temperatur ist. Siemens giebt zu, dass die Lichtemission der Gase auch nur so gering sein konne, dass man sie nicht sieht, und dass bei noch hoheren Temperaturen die Lichtemission deutlich sichtbai werden konne. Aber seine Versuche zeigen doch, dass das gewohnliche Leuchten unserei Flammen, soweit es nicht von festen Theilchen herrührt, nicht durch eine Strahlung der Verbrennungsproducte in Folge hohei Temperatur zu erklaren ist. Auch Stenger i) meint, Gase leuchteten nicht unter 2000°

103. In den Arbeiten von Liveing und Dewar finden sich zahlieiche Stellen, welche zeigen. dass diese ausgezeichneten Forschei Unterschiede in der Ait der Entstehung des Lichtes annehmen. Da in diesen Bemerkungen wohl klarer, als irgendwo sonst, der Gedankengang ausgesprochen ist, — wie man überhaupt nie diese Aibeiten 2) zur Hand nehmen wird, ohne Neues aus ihnen zu lernen, — so will ich einige ihrei Aussplüche hiei zusammenstellen

"Heat is not the only form of energy which may give rise to vibrations, and it is probable that the energy of the electric discharge, as well as that due to chemical change, may directly impart to the matter affected vibrations which are more intense than the temperature alone would produce "

Ferner bemerken sie, dass es unerlaubt sei, das Spectrum einer in der Flamme sich bildenden Verbindung mit der Temperatur der Flamme in Beziehung zu bringen. "As regards temperature, it should be observed that while substances merely heated by the flame, and not undergoing chemical change, are not likely to rise to a temperature above the average temperature of the flame, it will be otherwise with the materials of the flame itself and other substances in it which are undergoing chemical change, and have at the instant of such change the kinetic energy due to the change" ..It does not follow because the bands are seen when magnesium is burnt in a Bunsen burner that the molecules, which emit them are at the temperature of the flame combustion of the magnesium the formation of each molecule of magnesia is attended with a development of kinetic energy which, if it all took the form of heat and were all concentrated in the molecule, must raise its temperature to very nearly the point at which magnesia is completely dissociated persistence of the molecule of magnesia when formed will depend upon the dissipation of some of this energy, and one of the forms in which this dissipation occurs is the very radiation which produces the bands. The character of the vibration depends on the motions of the molecules, which in the case in question are not derived from the heat of the flame, but from the stored energy of the separated elements, which becomes kinetic when they combine"

F Stenger, Beitrage zur Electricitätsleitung der Gase Wiedem Ann 25 p 31
 —48 (1885)

²⁾ Ich glaube, es wurde der Wissenschaft ein wesentlicher Dienst geleistet werden, wenn diese Arbeiten, die in den Proc Roy Soc, Phil Mag, Cambr Proc, Proc Roy Instit erschienen, zusammengedruckt herausgegeben wurden

Und weiterhin heisst es "In fact, when chemical changes are occurring in a flame it cannot be taken for granted that the temperatures of the molecules are all alike, or that the vibrations which they assume are the result of heat alone" 1)

In einer spateren Arbeit²) sagen sie "It is not easy to connect the temperature, even of a flame, with its radiation, for it is only when the condition of a gas is steady that we can assume that there is a definite relation between the motion of agritation, on which temperature depends, and the vibratory motions, on which radiation depends. In speculating on such questions, chemical, as well as electrical, changes must not be lost sight of, although the latter may be more directly concerned in radiation"

Und wieder an anderer Stelle³) "It is not known whether the vibrations which give the spectra of compounds in flames are those which the molecules of the compounds in question would assume under the action of high temperature alone, or whether they are not vibrations of a different order, arising during chemical changes, and deriving their energy directly from the chemical energy of the interacting substances"

104. Die bisher angefuhrten Versuche und Ansichten zeigten, dass Dampfe und Gase leuchtend werden konnen, ohne hoch eihitzt zu sein, aber sie führen nicht zum Schlüsse, dass Warme allein übeihaupt kein Leuchten hervorrufen konne Es wurde vielmehr wohl ziemlich allgemein angenommen, dass die Spectra, die wir etwa in der Bunsen'schen Flamme erzeugen, hauptsachlich Folge einer Temperaturemission seien, bei der vielleicht die ja sicherlich in der Flamme stattfindenden chemischen Processe mitwirken, etwa in dem Sinne der oben citirten Aeusserung von Hoppe-Seyler Durch eine umfangteiche und sorgfaltig ausgeführte Untersuchung gelangt nun aber Pringsheim⁴) zu dem Schlüsse, dass es überhaupt keine Temperaturemission für Gase gebe, dass ausschliesslich chemische Processe "characteristische Spectra" bedingen Wegen der hervorragenden Wichtigkeit dieser Arbeit für die Theorie der Entstehung der Spectra und zumal, da ich mit den von Pringsheim gezogenen Schlüssen nicht einverstanden bin, will ich die Arbeit ausführlich besprechen

Pringsheim erhitzt ein an den Enden durch Glasplatten luftdicht verschlossenes Porcellanrohr in einem Ofen bis zur Temperatur des Schmelzpunktes des Goldes Wird in das Rohr irgend ein Natriumsalz gebracht und das Rohr mit Luft, Stickstoff oder Kohlensaure gefüllt, so sieht man weder in Emission noch bei dahintergestellter Argandlampe in Absorption etwas von

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, Investigations on the spectrum of magnesium Nr II, Proc Roy. Soc $\bf 44$ p 241-252 (1888)

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the influence of pressure on the spectra of flames Proc Roy. Soc 49 p 217-225 (1891)

³⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the spectra of the flames of some metallic compounds Proc Roy Soc 52 p 117—123 (1892)

⁴⁾ E Pringsheim, Das Kirchhoffsche Gesetz und die Strahlung der Gase Wiedem Ann **45** p 428—459 (1892)

dem Nathumspectium, wahrend metallisches Nathum beides zeigt!) Im eisten Falle tritt nach meiner Meinung eben keine Dissociation ein, es ist kein Nathum da, welches emittiren konnte Pringsheim aber sagt, das Leuchten im zweiten Falle konne auf Spuren vorhandener Oxydation berühen, der Versuch beweise also nichts

Es wild daher die Frage auf andere Alt angegliffen Pilngsheim findet, dass ein Gemisch von Luft und Schwefelkohlenstoffdampf, welches verbiennend eine Flamme giebt, deien Tempeiatur etwa 150°C betragt, durch eingespritzte Salze kein Spectrum erzeugt Eihoht man den Gehalt an Schwefelkohlenstoff, so steigt die Temperatur, und wenn man an einer hineingehaltenen Thermosaule etwa 1350° findet, wird das Spectium des Natriums Im Ofen dagegen war von metallischem Nathum das Spectrum bei etwa 1060° zu sehen Pringsheim sagt selbst, dass im Ofen die emittiende Schicht viel dicker gewesen sei, und daher moglicherweise dort die zur Sichtbarkeit erforderliche Temperatur niedliger sein konne, der Versuch also für die nothige Temperatur nichts aussage Dagegen sei durch ihn festgestellt. dass in Flammen Natrium salze ein Spectrum geben, im Ofen bei derselben Das scheint mir mit der Frage der Temperaturemission Temperatur nicht nichts zu thun zu haben, sondern nur mit der Frage, ob in der Flamme wegen der sich dort abspielenden chemischen Processe und der vorhandenen reducirenden Gase das Natrium aus dei Verbindung schon bei niedrigeien Tempenaturen ausgeschieden wird, als im Ofen, und danan wird wohl niemand Pringsheim aber schliesst aus diesem Versuch, das Leuchten der Natronsalze in der Flamme werde hervorgebracht durch die chemischen Emwirkungen

Es fragt sich nun, welches der chemische Vorgang sei Pringsheim meint, Oxydation sei dadurch ausgeschlossen, dass Salze im Rohre micht leuchten, folglich musse es Reduction sein (Mit demselben Rechte konnte man den umgekehrten Schluss ziehen da metallisches Natrium im Rohr leuchtet, kann es nicht Reduction sein, sondern Oxydation, und in der That hat ja vorhin Pringsheim das Leuchten auf Oxydation geschoben) Dass es sich um Reduction handle, werde dadurch bewiesen, dass wenn man das Rohr mit reducirenden Gasen fullt, Leuchtgas oder Wasserstoff, die Salze das Natriumspectrum zeigen. Man kann auch reduciren durch Zusatz von Eisen, Kohle oder Aluminium, und dann tritt das Spectrum auch in Luft und Kohlensaureatmosphare auf. In einer Anmerkung wird hinzugefugt, dass bei den hochsten erreichbaren Temperaturen auch die Salze allein in Luft und Kohlensaure ein schwaches Spectrum zu geben anfangen, das berühe wahrscheinlich darauf, dass ein Theil des Salzes dissochet sei und das erzeugte metallische Natrium nun als Reductionsmittel für das übrige Salz diene. Pringsheim

¹⁾ Genau dieselben Versuche sind bereits von A Mitscherlich gemacht, natürlich mit demselben Erfolg, abei nicht mit der Deutung von Pringsheim Siehe auch Pogg Ann 116 p 499—507 (1862), siehe p 505

schliesst, es sei nachgewiesen, dass das Leuchten der Natronsalze in Flammen durch die Reduction hervorgerufen und dass in den Bunsenflammen diese Reduction durch das Leuchtgas selbst besorgt wird. Ich kann wieder nur den Schluss ziehen, dass durch Reduction metallisches Natrium geschaffen werden muss, dass aber vielleicht das Leuchten kraftiger wird, wahrend die Reduction vor sich geht. Bewiesen ist das aber auch noch nicht, sondern nur, dass mit starkerer Reduction durch chemische Processe oder hohere Temperatur starkeres Leuchten verbunden ist, das kann aber ebensogut von der grosseren Menge des Metalldampfs herruhren

Pringsheim will noch auf eine andere Weise seine Ansicht beweisen. die Salze werden in einen Loffel von Eisen gelegt, welcher sich durch einen von aussen genaherten Magnetstab im Rohre verschieben und aus den mittleren heissen in die kuhlen Endstellen bringen lasst. Befindet sich das Salz an der heissen Stelle und ist das Spectrum sichtbai, und zieht man dann plotzlich das Salz an die kuhle Stelle, so musse, wenn das Leuchten nur Wirkung der Temperatur sei, das Spectrum allmahlich verschwinden, wenn es abei Wirkung der Reduction sei, plotzlich Die Resultate sind in Wasserstoff werden die bis dahin breiten Natriumlinien plotzlich schmal, verschwinden aber nicht, in Luft verschwinden sie plotzlich, in Kohlensaure werden sie ganz langsam schwacher Wahrend mir scheint, dass man danach den Beweis als vollkommen gescheitert betrachten musse, zieht Pringsheim diesen Schluss nicht, sondern er eizwingt durch ad hoc angenommene chemische Wirkungen eine Uebereinstimmung mit seiner Hypothese Er meint, es sei durch Einwirkung des Natriums auf das Porcellaniohr ein Silicat gebildet, durch den beim Herausziehen des Loffels im Rohi noch vorhandenen Natriumdampf werde dies Silicat reducirt, also neues Natrium gebildet, welches wieder reducirt, u s. w. Dieselben Natriumtheilchen sollen also abwechselnd reducirend wirken und wieder selbst reducit werden und dabei das Leuchten Mir scheint, dass wenn man deraitige Processe annehmen will, man freilich alles erklaren kann, abei ich kann mich nicht dazu verstehen, die aus solcher Hypothese gezogenen Schlusse als einen Beweis anzueikennen

105. In einer zweiten Abhandlung!) untersucht Pringsheim in ganz der gleichen Weise und mit den gleichen Resultaten Salze von In, Tl, K. Ich brauche darauf nicht naher einzugehen. Er schliesst mit den Worten "Betrachten wir alle bekannten Vorgange, durch welche wir Gase zu spectralem Leuchten bringen konnen, so finden wir keinen einzigen, bei dem das Leuchten durch blosse Temperaturerhohung ohne Mitwirkung chemischer oder electrischer Processe hervorgebracht wird. Es ist daher kein experimenteller Grund für die Annahme vorhanden, dass Gase überhaupt durch blosse Temperatursteigerung zum Leuchten gebracht werden konnen. Die Analogie mit den festen und flussigen Korpern, bei denen die Lichtenission anscheinend

サーナンをはなるというとうないますがっていれているとのできるとはないます

¹⁾ E Pringsheim, Das Krichhoffsche Gesetz und die Strahlung der Gase Wiedem Am 45 p 428-459 (1892)

lediglich durch die Temperatur bedingt wird, kann nichts beweisen, weil schon der vollstandige Gegensatz zwischen dem Character der Gasspectra und dem continuirlichen Spectrum der festen Kolper und Flussigkeiten auf einen grundsatzlichen Unterschied in dem Mechanismus des Leuchtens hinweist Ebenso wenig lasst sich ein theoretischer Grund für jene Annahme anführen Denn aus den Schwingungen der Atome, die wil in der kinetischen Theorie der Warme annehmen, kann das Leuchten der Gase nicht erklait werden Schon die eine Thatsache, dass einatomige Gase, z B Quecksilbei, ein so complicites Spectrum aufweisen, zeigt, dass der Zustand der Atome, von denen die thermischen und chemischen Eigenschaften der Gase abhangen, für die Lichtemission nicht maassgebend sein kann "

106. Es konnte nicht ausbleiben, dass gegen diese Schlusse Einspruche Am entscheidensten waren wohl Versuche von Paschen, welche bewiesen, dass Gase duich blosse Temperatureihohung ein characteristisches, d h discontinuirliches Spectrum liefern konnen W H Julius 1) hatte zuerst in einer sehr wichtigen Abhandlung den Nachweis geliefert, dass die Flammen im Ultraroth Emissionsbanden geben, die von der Natur dei Verbrennungsproducte abhangen, und hatte gemeint, die Emission sei eine Folge der chemischen Processe in der Flamme, so dass sich Pringsheim auch auf ihn beziehen konnte Spater aber hat Julius sich auch für Wärmeemission ausgesprochen Paschen²) hat dann genauer die von Kohlensaure und Wasserdampf herruhrenden Banden der Kohlenwasserstoff- und Knallgasflammen in Emission und Absorption untersucht. Dann aber lasst er diese Gase durch erhitzte Platinrohren ausstromen und findet in ihrei Strahlung genau dieselben Banden, welche in der Bunsen- und Knallgasflamme auf-Da die Banden noch nachweisbar sind, wenn die Temperatur der Gase einige Hundert Grad nicht übersteigt, so dass von einer Dissociation oder einem chemischen Processe in ihnen nicht die Rede sein kann, so ist damit bewiesen, dass die Warmeemission dieser Gase ein discontinuirliches Spectrum giebt Da auch die Intensitat der Strahlung nahe die gleiche ist. wie die in den Flammen, wenn die Temperatur des Gasstromes nahe die gleiche ist, so ist der Schluss wohl einwandsfrei, dass in den Flammen die hoch erhitzten Verbrennungsproducte eine reine Warmestrahlung aussenden Das wird noch durch andere Betrachtungen wahrscheinlicher gemacht Paschen zeigt, dass bei genugender Dicke der Schicht die Intensität der Stiahlung die gleiche ist, wie die eines schwarzen Korpers von derselben Temperatui, dass somit die Strahlung dem Kirchhoffschen Gesetze gehorcht, also auch dessen Grundannahme gilt, dass wir es mit einer Warmestrahlung zu thun

¹⁾ W H Julius, Die Licht- und Warmestrahlung verbrannter Gase Verhandt d Ver z Beford des Gewerbefleisses in Deutschl 1889 Auch Arch. Neerland. 22 p 310-384 (1888)

²⁾ F Paschen, Ueber die Emission erhitzter (fase Wiedem Ann 50 p 409—443 (1893) Ueber die Emission der Gase Wiedem Ann 51. p 1—39 (1894), Wiedem Ann 52 p 209—237 (1894)

Dann weist er darauf hin, dass auch flussiges Wasser an derselben Stelle Absorptionsstreifen besitzt, - und dass dasselbe auch von Eis gilt, ist neuerdings von Saunders 1) gefunden, — so dass wir es zweifellos bei der Emission dieser Banden nicht mit chemischen Processen zu thun haben

Gegen diese Einwendungen sucht Pringsheim²) sich zu vertheidigen Zunachst schrankt er seine Behauptung wesentlich ein, indem er unter characteristischem Spectrum nur das Linienspectrum verstanden haben will, Bandenspectra aber als mogliche Temperaturemission zugiebt. Dann aber bezweifelt er, ob die Banden des Wasserdampfs und der Kohlensaure als Banden anzusehen sind und nicht als Stucke eines continuulichen Spectrums Grade dass Wasser dieselben Banden zeige, scheint ihm eine Bestatigung dieser Ansicht Ob nicht auch bei den niedrigen Temperaturen des Kohlensaurestromes Spuren von Dissociation vorhanden gewesen seien, die bei der enormen Empfindlichkeit der spectralanalytischen Reaction genugen, um die Emission zu geben, scheint ihm zweifelhaft Endlich meint er, wenn die eihitzten Verbrennungsproducte emittien, so musste man in der Bunsenflamme z B auch die Banden des Methans finden, welches sich in der Flamme bildet, und für welches Ångstiom³) characteristische Absorption nachgewiesen hat memand habe diese Banden in Emission gefunden

Paschen 4) widerlegt einen Theil dieser Einwande er zeigt, dass mit zunehmender auflosender Kraft die Wasserbande immer mehr in einzelne Zacken zerfallt, — und spater hat ei die Auflosung noch weiter getrieben, — so dass gar kein Zweifel sein kann, dass wir es mit einem wirklichen Bandenspectrum zu thun haben, welches wahrscheinlich in einzelne Linien zerfallen wurde, wenn unseie Beobachtungsmittel so weit verfeineit werden konnten Er vergleicht rechneusch den Dissociationsgrad bei hohei und niedriger Temperatur und zeigt leicht, dass bei der niedrigen Temperatur die Banden nicht sichtbar sein konnten, wenn sie auf Dissociation berühten

Die Frage, warum die Methanbanden nicht sichtbar sind, scheint mir zur Entscheidung gai nichts beizutragen, auch wenn es sich um chemische Emission handelte, konnte man diese Frage aufwerfen Wir konnen sie leicht durch den Hinweis darauf erledigen, dass bei allen spectralen Beobachtungen aus unbekannten Grunden nur einzelne der vorhandenen Gase ihr Spectrum zeigen, ganz einerlei, ob es sich um chemische, electrische oder Warmeemission Auch die von R. v Helmholtz 5) beobachtete und von Prings-

¹⁾ F A Saunders, On the absorption of ice in the ultra-ied Johns Hopkins Univ Circulars 18 Nr 140, p 58-59 (1899)

²⁾ E Pringsheim, Bemerkungen zu Hrn Paschens Abhandlung "Ueber die Emission erhitzter Gase " Wiedem Ann 51 p 441-447 (1894)

³⁾ K Ångstrom, Etudes de la distribution spectrale de l'absorption dans le spectre ınfıarouge Ofvers k Vetensk Ak Forh 1890, No 7, p 331-352

⁴⁾ F Paschen, Wiedem. Ann 52 p 228-237 (1894)

⁵⁾ R v Helmholtz, Die Licht- und Warmestrahlung verbrennender Gase Verhandl d Ver z Beford d Gewerbefl in Deutschl 1889

heim angeführte Thatsache, dass Vorwarmen des Leuchtgases die Lichtemission verringere, wahrend die Temperatur der Flamme steigt, ist kein Einwand, der für oder gegen irgend eine Ansicht spricht. Uebrigens hat Wibel!) früher das Gegentheil beobachtet, die Erscheinung hat verschiedene Deutung gefünden und geholt zu den zahlieichen noch ungelosten Problemen der Flammen

107. Auch 1ch2) hatte mich gegen die Schlusse von Pringsheim gewendet, und 1ch will diese alten Bemerkungen nebst einigen weiteren wiederholen, da sie mir vollkommen beweiskraftig zu sein scheinen Wenn wir die Existenz auch nur eines einzigen Spectrums unter Ausschluss electrischer und chemischer Einwirkung nachweisen konnen, so ist Pringsheim widerlegt, denn wohlverstanden es handelt sich nicht darum, die grosse Bedeutung chemischer Processe fur die Entstehung von Spectren zu widerlegen, - an ihr hat schon lange von Pringsheim kaum jemand gezweifelt, - sondern darum, zu zeigen, dass auch Warme allein Spectra erzeugen konne Wenn wir nun finden, dass ein chemisch fertig gebildeter Dampf ein Absorptionsspectrum erzeugt, welches identisch mit dem Emissionsspectrum desselben Dampfes ist, so scheint mit der Beweis schon nahezu eibracht. Denn wir konnen daraus den Schluss ziehen, dass auch ohne chemische Einwirkung die Atome oder Molecule dieselben Bewegungen ausfuhren, die sie bei der Emission zeigen, und wir sind daher nicht berechtigt, noch eine neue Einwirkung zur Entstehung dieser Bewegungen als unbedingt nothig anzunehmen

Die Zahl der Falle, wo wir dasselbe Spectrum in Emission und Absorption kennen, ist naturgemass eine beschrankte, abei mehrere Falle haben sich doch gefunden. So ist ein Bandenspectrum des Joddampfes in Emission und Absorption sowohl von Wullner³) und Salet⁴), als auch deutlicher von Konen⁵) beobachtet worden

Ferner ist fur Brom dasselbe Bandenspectrum in Emission gefunden durch Goldstein⁶) und genauer durch Eder und Valenta⁷), welches in Absorption bekannt und am besten von Hasselbeig⁵) gemessen ist

Liveing und Dewar') haben den Kohlebogen in einem Block brennen

¹⁾ F Wibel, Die Uisache des Leuchtens und Nichtleuchtens kohlenstoffhaltiger Flammen Bei Chem-Ges 8 p 226—230 (1875)

²⁾ H Kaysei, Winkelmanns Handbuch der Physik, Bd 2, p 426 (1894)

³⁾ A Wullner, Zur Absorption des Lichts Pogg Ann 120 p 158-167 (1863)

⁴⁾ G Salet, Sur le spectre primaire de l'iode C R 75 p 76-77 (1872), Sur les spectres doubles J de phys 4 p 225-227 (1875)

⁵⁾ H Konen, Ueber die Spectien des Jod Inaug-Disseit Bonn 1897, auch Wiedem Ann 65 p 257—286 (1898)

⁶⁾ E Goldstein, Emissionsspectra erster Ordnung bei den Haloiden. Verh physik Ges 1886, p 38-41

⁷⁾ J M Eder und E Valenta, Das Spectrum des Brom Wien, Denkschr 68 (1899)

⁸⁾ B Hasselberg, Untersuchungen uber das Absorptionsspectrum des Broms Kgl Svensk Vet Akad Handl 24, No 3 (1890)

⁹⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the reversal of the spectrum of cyanogen Pioc Roy Soc 33 p 3-4 (1881)

lassen, dadurch werden die aus dem Bogen ausgetriebenen hoch erhitzten Dampfe langer zusammengehalten, vor chemischer Einwirkung der umgebenden Atmosphare und vor Abkuhlung langer geschutzt und alle Umkehlungserscheinungen treten deutlicher auf Dabei hat sich auch das Spectrum des Cyans umgekehrt gezeigt Wahlend mir scheint, dass bei dieser Absorption der chemische Process, der im Bogen das Cyan gebildet hat, keine Rolle spielen kann, will Pringsheim¹) das nicht gelten lassen, sondern scheint anzunehmen, dass diese Processe noch nachwirken Aber auch dieser Ausweg ist unmoglich gemacht durch eine zweite Beobachtung der umgekehrten Cyanbanden durch Liveing und Dewar²) sie brennen dabei einen Bogen zwischen zwei Magnesiumstaben in einer Atmosphare von Cyan, hier ist das Cyan also längst fertig gebildet, und man kann nicht sagen, dass die bei seiner Entstehung erzeugten lebhaften Bewegungen, welche das Bandenspectium geben sollen, noch nachwirkten

Gegen Pringsheim beweisend, wenn auch weniger entschieden, scheinen mir auch Falle, in welchen man in der Flamme gleichzeitig das Spectrum einer in ihr zerfallenden Verbindung und der Zersetzungsproducte erhalt. So haben Liveing und Dewar³) Nickelcarbonyl mit Wasserstoff und Sauerstoff verbrannt. Sie erhalten am unteren Rande der Flamme ein besonderes Spectrum der Verbindung, hoher oben die Spectra der Zersetzungsproducte, und heben die Wichtigkeit der Beobachtung in dem Sinne hervor, wie ich sie hier verwende. Freilich kann man auch hier behaupten, das Verbindungsspectrum entstehe grade nur durch den chemischen Process der Zersetzung, nicht vor der Zersetzung durch Temperatursteigerung, abei man kann wohl schwerlich sowohl das Spectrum der Verbindung als auch das der Zersetzungsproducte durch den gleichen Process erklaren wollen

Ebenfalls weniger beweiskraftig, aber erwähnenswerth scheinen mir die Falle, wo in Flammen und in Geisslerrohien dasselbe Bandenspectrum beobachtet ist, z. B. für NH₃ und für Schwefel⁴), wenn bei den beiden so ungemein verschiedenen Arten der Anregung dieselben Schwingungen eintreten, so wird man wohl schliessen mussen, dass diese Schwingungen den Moleceln eigenthumlich sind, unabhängig von der Art der Anregung, und dann muss die Anregung durch Warme ebenso wirken konnen Beim Ammoniakspectrum im Geisslerrohr muss jedenfalls chemische Zersetzung ausgeschlossen sein, da sonst die Spectra von H und N erscheinen

¹⁾ E Pringsheim, Bemerkungen zu Hrn Paschens Abhandlung "Ueber die Emission erhitzter Gase". Wiedem Ann 51 p 441—447 (1894), siehe Anmerk p. 442 Und Rapport Congrès international, Paris 1900, bei Gauthiers-Villars, Bd II, p 100—132

²⁾ G D Liveing and J. Dewar Investigations on the spectrum of Magnesium Proc. Roy Soc 44 p 241—252 (1888). siehe p 247

³⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the spectra of the flames of some metallic compounds Proc Roy Soc 52 p 117—123 (1892)

⁴⁾ J M Edei und E Valenta, Die Spectren des Schwefels Denkschr Wien.

Gegen alle diese Bemerkungen kann man einwenden, dass sie sich auf Bandenspectra beziehen, und dass Pringsheim spatei seine Behauptung, die sich auf alle "characteristischen" Spectra bezog, auf die Limenspectra eingeschrankt hat Aber auch bei diesen haben wir, wieder dank den Untersuchungen von Liveing und Dewari) einen ausgezeichneten Beweis für die Entstehung durch reine Warmewirkung Gegen einen durchbohrten Kohlestab bringen sie von aussen einen zweiten und lassen zwischen ihnen den Bogen brennen. Werden in den hohlen Stab Metalle gebracht, so verdampfen sie und zeigen Linienspectra Da der Bogen in diesem Falle aussen brennt und nur zur Erhitzung der Kohle und der Metalldampfe dient, so wird man schwerlich eine electrische Lichterzeugung construiren konnen, da gleichzeitig fertige Metalle in einer reducirenden Atmosphare entstehen, wird man keine bekannten chemischen Processe in den Dampfen anfuhren konnen, sondern wird sagen mussen, dass wir hier bei einer Temperatur von etwa $2000^{\circ}-3000^{\circ}$ eine Linienemission in Folge von Warme haben Es ist sehr interessant, dass Liveing und Dewar die Spectra etwas anders finden, als bei der hoheren Temperatur des Bogens selbst, es treten etwa dieselben Linien auf, welche dieselben Beobachter von Metallstaub in explodirenden Gasen erhalten haben, ın beiden Fallen stehen die Spectra in der Mitte etwa zwischen Flammenspectren und Bogenspectren, wie es den Verhaltnissen der Temperatur in diesen Fallen entspricht

Es ware gewiss sehr interessant und lohnend, die Versuche, welche von Liveing und Dewar zu ganz anderen Zwecken ausgeführt wurden, von dem hier besprochenen Gesichtspunkte aus eingehend zu wiederholen.

108. Noch von mehreren anderen Seiten eifolgen Kritiken Pringsheims Bury²) sagt, das plotzliche Aufhoren des Leuchtens beim Herausziehen des Salzes aus der heissen Stelle des mit Luft gefüllten Rohres konne darauf berühen, dass auch Wasserdampf gebildet sei, der nun sofort das Natrium beseitige — Smithells³), der früher selbst ausgeführt hat, dass ein Theil des Lichtes unserer Flammen auf chemischen Processen berühen konne, wendet sich doch gegen die allgemeine Behauptung von Pringsheim Er meint, wir wussten gar nichts über die Temperatur der in Flammen emittirenden Theilchen, da wo chemische Processe vor sich gehen, könne die Temperatur viel hoher sein, als die mittleie Temperatur der Flamme, so dass Leuchten in der Nahe der Stellen der chemischen Reaction auftrete, ohne dass diese das Leuchten hervorbringe. Die Temperatur in Flammen lasse sich durch Thermo-

¹⁾ G D Liveing und J Dewar, On an arrangement of the electric arc for the study of the radiation of vapours, together with preliminary results Proc Roy Soc 34 p 119—122 (1882) — On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals Cambr Proc 4 5, p 256—265 (1882)

²⁾ O Bury, Bemerkung zu dei Abhandlung des Hrn E Pringsheim Ueber das Kirchhoffsche Gesetz und die Strahlung der Gase Wiedem Ann. 52 p 205—206 (1894)

³⁾ A Smithells, The luminosity of gases Phil Mag (5) 37 p 245-259 (1894)

meter überhaupt nicht messen, sondern nur berechnen aus den chemischen Vor-Ganz un list. gangen, und dann finden sich sehr viel höhere Temperaturen bar sei der von Pringsheim angenommene Wechselprocess zwischen Nati-iiimsilicat und Natrium Dass Dampfe durch Temperaturerhohung allein leuc litern konnen, zeige Joddampf, der in einem iothgluhenden Glasrohr leuchite. Smithells bespricht noch die Schwierigkeiten, die sich den verschiederisen in der Flamme angenommenen Processen entgegenstellen, darauf will ich un dieser Stelle nicht eingehen Er kommt zum Schluss, Pringsheim linke keinen Beweis dafur erbracht, dass das Leuchten des Natriums auf chemischen Processen beruhe

Der Versuch mit Jod will nun freilich nicht viel besagen, da Prin K *heim ja das continuirliche Spectrum ausdrucklich ausgenommen hat. Dalier kann auch eine Arbeit von Evershed 1) nicht direct gegen Pringsheim sprechen Evershed erhitzt J, Br, Cl, S, Se, As, in Rohren, findet, dass sie bei etwa 700° leuchten und ein continuirliches Spectrum erzeugen, welches er für ausschliessliche Folge der Temperatursteigerung erklart Wenn Evershed gleichzeitig angiebt, die Dampfe hatten in Absorption ein Bandenspectrum gezeigt, so ist entweder die Beobachtung ungenau oder das Kirchhoffsche Gesetz gilt nicht, d h wir haben es mit keiner Temperaturemission zu thun Ich glaube, dass die erste Erklarung zutrifft, dass in Wahrheit nicht ein continuirliches, sondern ein Bandenspectrum emittirt wird, die Beobachtung der Banden ist namlich unter den vorliegenden Verhaltnissen schwierig nur der mittelste Theil des Dampfes befindet sich auf der holien Temperatur, die Enden auf niedrigerer Da die Endschichten das zum Theil absorbiren, was die mittleren Theile aussenden, so werden die Intensitätsunterschiede in den Banden ungemein verwischt, so dass man bei der Lichtschwäcise keine Banden mehr sieht. Aus demselben Grunde hat Konen²) allein in erhitztem Joddampf Banden erkannt, wahrend die ubrigen Beobachter von comtinuirlichem Spectrum sprechen, es gehoren besondere Aufmerksamkeit und besonders gunstige Bedingungen dazu, um die Banden zu erkennen In diesem Sinne konnen die Beobachtungen von Evershed wohl als Widerspruch gegen Pringsheim betrachtet werden Und wenn wir so finden, das dasselbe Spectrum des Jods in Absorption, in Emission bei reinei Erhitzung, bei Verbrennung mit Wasserstoff erzeugt wird, so werden wir auch im letzten Falle eine Temperaturemission annehmen und die erste Pringsheimsche Behaup-

Auch Smithells3) kommt noch einmal auf die Frage zuruck, er bespricht die Processe, die in Flammen auftreten konnen, in welche Chlorsalze von Kupfer oder Gold gebracht werden Er meint zum Schluss, dass in

¹⁾ J Evershed, Experiments on the radiation of heated gases Phil Mag (5) 39. p 460-476 (1895)

²⁾ H Konen, Ueber die Spectren des Jod Wiedem Ann 65 p 257-286 (1898)

³⁾ A Smithells, The luminosity of gases Phil Mag (5) 39 p 122-133 (1895)

allen Flammen zahlreiche chemische Processe auftieten, sprache sehr zu Gunsten der Auffassung von Pringsheim, aber von einem Beweise seien wir noch weit entfernt — Ich kann noch nicht einmal diesen Schluss anerkennen das gleichzeitige Vorhandensein von chemischen Processen und Licht sagt nach meiner Meinung absolut nichts darübei, dass wir das eine als ausschliessliche Folge des andern anzusehen hatten, mit demselben Recht konnten wir schliessen, die Electrolyse sei eine Folge der gleichzeitig auftretenden Erwarmung

Wullner¹) macht ebenfalls Einwendungen gegen Pringsheim in den Fallen, wo die Reduction des Natriumsalzes durch Kohle, Eisen, Aluminium hervorgebracht wird, die im Loffel dem Salz zugemischt sind, geht die Reduction im Loffel vor sich, und die Metalldampfe gelangen fertig reducirt in das Rohr, so dass ihre Emission nicht mit der Reduction zusammenfällt Pringsheim²) erwidert darauf, die Wirkungen der Reduction hielten noch eine Weile an

Ich selbst bin überzeugt, dass bei den Spectren unserer Flammen ein gut Theil der ausgestrahlten Energie, vielleicht der grossere, direct der durch den chemischen Process frei werdenden Energie entstammt. Aber ebenso bin ich davon überzeugt, dass wir durch reine Wärmezuführ ebenfalls Spectra aller Gase erzeugen konnten, wenn es uns möglich wäre, beliebig hohe Temperaturen herzustellen. Da für die Gase das Absorptionsvermögen so gering ist, muss, wie ja schon Kirchhoff hervorhob, auch ihr Emissionsvermögen sehr gering sein, und wir mussen entweder sehr dicke Schichten strahlen lassen, oder sehr hohe Temperaturen anwenden. Nur bei Gasen, deren Absorptionsvermögen grosser ist, wie Jod, Chlor, Brom, CO, u.s. w. konnen wir auch bei massigen Dicken und Temperaturen Emission erwarten, und da ist sie durch reine Warmewirkung auch gefunden. Die principelle Trennung des continuirlichen oder gar auch des Bandenspectrums von dem Innienspectrum, die Pringsheim vornehmen wollte, halte ich für ganz unberechtigt. Ich werde darauf noch zuruckzukommen haben

109. Ich will hier auf kurze Zeit die allgemeinen Betrachtungen verlassen und eine besondere Lichtquelle besprechen, welche vielfach als auf chemischer Wirkung berühend aufgefasst worden ist, aber wie mir scheint mit Unrecht, wenn sie auch noch bis heute nicht genügend erklärt worden ist den Glühstrumpf von Auer von Welsbach, das Auerlicht oder Welsbachlicht, wie es in verschiedenen Staaten genannt wird. Es handelt sich dabei freilich um einen festen Korper, und so hätte das Auerlicht in das vonige Kapitel hineingehort. Da aber sehr vielfach bei ihm angenommen worden ist, dass wir es mit einer nicht regularen Strahlung zu thun haben, ziehe ich es vor, ihn hier zu behandeln. Das Auerlicht wird bekanntlich so hergestellt, dass man ein organisches strumpfartiges Gewebe mit Salzen der seltenen

¹⁾ A Wullner, Lehrbuch der Experimentalphysik, 5 Aufl., Bd 4, p 400, Leipzig bei Teubnei 1899

²⁾ E Pringsheim, Rapports Congrès internat Paris 1900, Vol. 2, p. 124.

Erden impragnirt und dann das Gewebe verkohlen lasst, das übrig bleibende aus den seltenen Erden bestehende Gebilde wird im Bunsenbreimer erhitzt, und sendet ein relativ sehr intensives Licht aus Dabei zeigt sich, dass die Farbe des Lichtes, — weiss, rothlich, grunlich, — von der Art und dem Mischungsverhaltniss der angewandten Erden abhangt. In noch höherem Grade aber hangt die Lichtintensität davon ab reine Thorerde leuchtet sehr schwach, reine Cererde ebenso, wenn man aber etwa $98^{\circ}/_{\circ} - 99^{\circ}/_{\circ}$ Thor und $1^{\circ}/_{\circ} - 2^{\circ}/_{\circ}$ Cer nimmt, so erhalt man die intensiv leuchtende Mischung der Auerstrumpfe

Fruher was erwahnt, dass Nichols und Snow!) beim glühenden Zinkoxyd Anomalien gefünden hatten, — namlich dass die Intensität mit der Zeit abnimmt — und daher von einer Phosphorescenz gesprochen hatten. Ich sehe freilich nicht, wie die Einführung dieses Namens nigend eine Aufklarung geben kann, denn von Phosphorescenz im gewohnlichen Sinne des Wortes kann ja keine Rede sein. Denselben Namen verwendet bald darauf Nichols?) auch für das Auerlicht, wo er noch viel weniger passt, weil hier nicht einmal die Erscheinung des Abklingens vorhanden ist. Ich nehme daher an, Nichols habe damit nur sagen wollen, es handle sich nicht um reine Warmeemission, eine auch sonst sehr vielfach ausgesprochene Ansicht. So meint Lewes!), es hiege ein chemischer Vorgang, bestehend im Krystallisation, zu Grunde. Phantastische Vorstellungen scheint Drossbach!) zu haben, wenn er sagt, bei der passenden Mischung der Eiden trete deshalb starkes Leuchten ein, weil dann Resonanz zwischen den Erdtheilchen und der Flamme vorhanden sei

Eine Untersuchung der Frage führte St John burch. Er will zuerst feststellen, ob die Auerstrumpfe überhaupt im gewohnlichen Sinne des Wortes phosphoreseiren unter Funken- oder Kathodenstrahlen oder flüoreseiren, allein er findet nichts derart (Swinton) freilich findet später, dass die Strumpfe unter Kathodenstrahlen sehr stark leuchten, dass es aber für die Helligkeit einen geringen Unterschied macht, ob man iene Thorerde oder eine Mischung mit 1% Cer nimmt, während im Bunsenbrennei die Mischung 11 Mal so hell sei, als das reine Thor) Dann erhitzt St John verschiedene Korpei im Ofen auf 1100% bis 1200% und misst die Starke des von ihnen ausgesandten Lichtes der Wellenlange 5150 Dabei erhalt er z B Platin 100, Magnesia 381, Zirconoxyd 404, Erbiumoxyd 335, Lanthanoxyd 227 — Die Lichtstärke

¹⁾ E L Nichols and B W. Snow, On the character of the light emitted by meandescent zinc oxide Phil Mag (5) 33 p 19-28 (1892)

²⁾ E L Nichols, Laboratory Manual of Physics, Vol 2, p 338 und 373*.

³⁾ Nach Angabe von Bunte

⁴⁾ G P Drossbach, Ueber die sogenannte Luminescenz J f Gasbeleuchtung 1897*, Chem Centralbl 1897, 2 p 324

⁵⁾ Ch E St John, Ueber die Vergleichung des Lichtemissionsvermogens der Körper bei hohen Temperaturen und über den Auerschen Brenner Wiedem Ann 56 p 433—450 (1895)

⁶⁾ A A Campbell Swinton, On the luminosity of the rare earths when heated in vacuo by means of cathode rays Proc Roy Soc 65 p 115—119 (1899)

nimmt nicht mit dei Zeit ab, wie es im Brenner dei Fall ist, weil sich dort die Stiuctur andert. St John schliesst also, das Licht des Auerbrenners sei eine einfache Folge der Temperatursteigerung, das Licht werde relativ so stark, weil das Emissionsvermogen der Erden sehi gross sei, weil ihre Waimeleitungsfahigkeit sehr geing sei und die Vertheilung sehi fein, wodurch bewirkt werde, dass die Temperatur sehi hoch steige

Diese Erklarung ist offenbar unbefriedigend, sie macht gai keinen Versuch aufzuklaren, weshalb grade dies Gemisch so auffallend gunstig ist. Man sollte erwarten, dass z B reines Zircon noch mehr Licht gebe, wovon doch keine Rede ist. Man sollte ebenso erwarten, dass eine gewohnliche leuchtende Flamme, in welcher noch viel feiner vertheilter Russ strahlt, der doch vermuthlich dem schwarzen Korper noch naher steht, noch heller sein wurde

110. Eine neue Idee zur Erklarung fuhrt Bunte 1) ein hatte gefunden, dass die fein vertheilten Erden eine katalytische Wirkung auf die Gase ausuben, wie wii sie z B am Platinrohr kennen. Wenn man gegen einen ausgegluhten Strumpf Leuchtgas stromen lasst, so wird dasselbe im Strumpf verdichtet und erhitzt ihn bis zum Gluhen Bringen wir einen solchen Strumpf in ein brennbares Gasgemisch, dessen Temperatur noch etwa 3000 unter der Entzundungstemperatur liegt, so entzundet sich das Gas Bunte nimmt nun an, dass auch in der hohen Temperatur der Bunsenflamme ein solcher Vorgang stattfinde, und dadurch die Temperatur um etwa 3000 erhoht weide, so dass das starke Licht nur auf der hoheren Temperatur beruhe Das halte ich nun für iecht zweiselhaft, mit wachsender Temperatur nimmt die katalytische Wiikung ab Auch die Eiklarung für die Nothwendigkeit der besonderen Mischung halte ich für nicht brauchbar Bunte sagt, die katalytische Wiikung werde nur von Cer hervorgebiacht, das Thor diene nur als sehr fein vertheilter Trager, der hoch erhitzt wird. Es sei die Mischung am gunstigsten, bei welcher so wenig Cer wie moglich vorhanden sei, abei genug, um auf die ganze Gasmasse katalytisch zu wirken Mir scheint das alles nicht bewiesen, sondern nur angenommen Bunte kommt ubrigens zu der Aufstellung dieser Eiklarung, da er sich überzeugt zu haben glaubt, dass die Erden kein hoheres Emissionsvermogen haben, als andere Körper, z B Kohle, Magnesia, auch reines Thor und Auermischung sich nicht unterscheiden Er findet das, indem er wieder einmal den falschen Versuch von Becquerel ausfuhrt, mehrere Korper zugleich oder auch nach einander in einem nahezu geschlossenen Hohlraum zu eihitzen. Da muss er naturlich von allen die gleiche Intensitat erhalten, die des schwarzen Koipers 3)

111. Gegen die katalytische Wirkung sprechen sich auch Le Chatelier

¹⁾ H Bunte, Ueber die neuere Entwickelung der Flammenbeleuchtung Ber Chem Ges 31 p 5-25 (1897)

²⁾ Killing, J f Gasbeleuchtung 1896, p 697*

³⁾ Vergl § 15 und 77 Kayser, Spectroscopie II

und Boudouard') aus, da sie beobachten, dass dei Stiumpf genau ebenso hell leuchtet, wenn man ihn in verbrannten Gasen erhitzt Diese Autoren vergleichen die Strahlung mit der eines Spaltes, also eines angenahert schwarzen Korpers und finden, dass die Strahlung des Strumpfes fur keine Wellenlange grosser 1st, als die des schwarzen Korpers Es 1st also durchaus unnothig. eine andere Quelle des Leuchtens anzunehmen, als die hohe Temperatur Sie vergleichen dann die Helligkeit in verschiedenen Spectraliegionen für Platin, Eisenoxyd, den Auerstrumpf, die Oxyde von Thor, Cer. Lanthan, Uran, sie finden, dass fur den Auerstrumpf die Intensität unverhaltnissmassig wächst, wenn man zu kurzeien Wellenlangen geht, und sie erklaren daher die Strahlung für die eines gefarbten Koipeis, d h eines solchen, der namentlich die sichtbaren und noch mehr die kurzesten Wellen absorbirt und emittirt Dass die ultrarothen Strahlen schwacher emittirt werden, ist abei eine ieine Hypo-Die Autoren meinen nun, da die Warmestrahlen schwacher emittirt werden, als von einem schwarzen Korper, so musse die Temperatur des Strumpfes im Bunsenbrenner wesentlich hoher weiden, als die eines schwarzen Korpers unter denselben Umstanden werden wurde, und die Folge davon ser erhohte Emission, und Emission kuizerei Wellen Man sieht, dass hier wieder gar kein Versuch gemacht wird, den meikwuidigsten Theil der ganzen Erscheinung zu eiklaren, dass namlich nur diese eine Mischung so wirksam ist, wahrend die Bestandtheile fur sich ganz schwach leuchten Uebrigens geben Lummer und Pringsheim²) an, die Energiecurve des Auerlichtes unterscheide sich nicht wesentlich von der eines schwarzen Korpers derselben Temperatur, und damit fiele so wie so die ganze Erklaiung

Nernst und Bose3) machen ganz ahnliche Versuche und Schlüsse Sie glauben durch photometrische Messungen zu finden, dass das Auerlicht armer an rothen Strahlen sei, als eine etwa gleich helle Gluhlampe, nehmen dasselbe ohne Weiteres fur ultrarothe Stiahlung an und sagen, da der Gluhkorper weniger Warme ausstrahle, als andere Substanzen, werde ei in dei Flamme höher erhitzt Auch dieser Erklarung wird also durch die Angaben von Lummer und Pringsheim widersprochen Neinst und Bose zeigen weiter, dass katalytische Wiikung nicht in Frage kommt von zwei Faden aus seltenen Erden wird der eine in der Flamme, der andere durch Strom erhitzt, wenn die Temperatui gleich ist, was duich den electrischen Widerstand controllirt wird, ist auch die Ausstrahlung dieselbe

Thiele4) bringt einen Auerstrumpf in den Funkenstrom eines mit

¹⁾ H Le Chatelier et O Boudouard, Sui la ladiation des manchons a incandes-C R 126 p 1861—1864 (1898)

²⁾ O Lummer und E Pringsheim, Temperaturbestimmung fester gluhender Korper Verh deutsche Phys Ges 1 p 230—235 (1899) Es 1st zu bedauem, dass die Verfasser die Energiecurve nicht veroffentlicht haben

³⁾ W Neinst und E Bose, Zur Theorie des Auerlichts Physik Zs 1 p 289-291 (1900)

⁴⁾ H Thiele, Ueber das Leuchten der Auer-Gluhkorper Ber Chem Ges 38, 1 p 183—187 (1900)

Wehnelt-Unterbrecher betriebenen Inductors, der nahe das Aussehen eines Flammenbogens hat Dabei zeigt sich nichts Auffallendes in der Lichtemission, namentlich kein Unterschied für verschiedene Mischungen von Cer und Thor Thiele meint, das konne daran liegen, dass ein Theil der Electricitätsausgleichung durch Leitung im Strumpfe stattfinde, dass verschiedene Mischungen verschieden gut leiten, und dadurch die Resultate gefalscht werden Nun entsteht über dem eigentlichen Bogen eine Art von Flamme 1), Thiele meint, hier konne keine Electricitätsleitung mehr in Betracht kommen, und erhitzt die Strumpfe in ihi, dabei findet er, dass die Auermischung erheblich starkei leuchtet, und er schliesst, diese Mischung habe ein specifisches Emissionsvermogen

Alles zusammen macht es wahrscheinlich, dass wir es im Auerlicht zwar mit der Strahlung eines festen Korpers durch Warme zu thun haben, aber aufgeklait ist die Eischeinung noch nicht

112. Bevor ich weiter gehe, will ich die Namen besprechen, welche für die uns beschaftigenden Eischeinungen eingefuhit worden sind und welche vielfach kuizeien Ausdruck gestatten E. Wiedemann hat das Verdienst, zuerst die Vorstellung von der Entstehung des Lichtes durch andere als Warmeenergie starker betont zu haben, und er hat auch zuerst für diese Falle bestimmte Namen eingeführt Er spricht 2) von normalem Leuchten, wenn dasselbe Folge von Warme ist, in allen ubrigen Fallen von Lumi-Dabei wird durch einen Vorsatz angedeutet, woher die Energie genommen wird, so bekommen wir Chemiluminescenz, wenn chemische Wukungen das Licht erzeugen, Photoluminescenz bei dei Fluorescenz und Phosphorescenz, die durch einfallendes Licht erregt werden, Electroluminecenz z B in den Geisslerschen Rohien, Tribo- und Piezo-Luminescenz, wenn Licht beim Reiben oder Brechen auftritt, Kathodoluminescenz, wenn die Kathodenstrahlen das Leuchten erregen, u.s. w. Diese Namen sind iecht bequem, aber man darf nicht vergessen, wie es mir m manchen neueren Arbeiten zu geschehen scheint, dass es eben nur Namen sind, die über das Wesen der Sache nichts aussagen. Wir sind in der Eikenntniss dessen, was im Geisslerrohr vorgeht, wenn das Gas leuchtet, nicht um ein Haar bieit weiter, wenn wir sagen es ist Electroluminescenz Wiedemann spricht auch von einer Luminescenztemperatur für ligend eine Wellenlange und versteht darunter die Temperatur, auf welche der betreffende Korper erhitzt werden musste, um fur dieselbe Wellenlange dieselbe Intensitat zu geben, wenn er nur durch Warme strahlte

R v Helmholtz3) fuhit fur die beiden Arten des Leuchtens die Namen

¹⁾ Dies wird wohl die zuerst von Crookes beobachtete Verbrennung von Stickstoff und Sauerstoff der Luft sein Siehe W Crookes, The flame of burning nitrogen Chem. News 65 p 301 (1892)

²⁾ E Wiedemann, Ueber Fluorescenz und Phosphoiescenz Wiedem Ann 34 p 446 -- 463 (1888)

³⁾ R v Helmholtz, Die Licht- und Warmestrahlung verbrennender Gase Verh d. Ver z Beförder d Gewerbefi in Deutschl 1889 Auch bei L Simion, Berlin 1890 Siehe p 28

regulare und irregulare Strahlung ein, Warburg 1) spricht von theimactinen und allactinen Processen, je nachdem das Licht nur auf Kosten von Warmeenergie oder auch anderei Energie erzeugt wird Am gebrauchlichsten sind aber die Bezeichnungen von Wiedemann gewolden

b) Flammen

113. Wenn wir nun wieder zu den Vorgangen in Flammen zuruckkehren, welche durch Salze gefarbt sind, so dass sie uns das Spectrum zeigen, so tritt die Frage an uns heran welches sind die chemischen Processe, welche sich in der Flamme abspielen? Eine entschiedene Antwort darauf lasst sich abei leider nicht geben Fiuher nahm man einfach an, bei der hohen Temperatui der Flamme werde das Salz einfach dissociirt, und die fielen Metallatome sendeten das Licht aus So erklaren Kirchhoff und Bunsen²) das Auftreten immer desselben Spectrums bei allen Salzen desselben Metalles, "weil die von uns verfluchtigten Salze bei der Temperatur der Flamme nicht bestehen blieben, sondern zerfielen, so dass es immer die Dampfe des freien Metalls waren, welche die Linien desselben erzeugten " Aber schon die Untersuchungen von Mitscherlich brachten Schwierigkeiten, indem sie zeigten, dass vielfach gai nicht die Linien des Metalls, sondern des Oxyds, oder unter Umstanden auch anderer Verbindungen, auftreten Wir wissen, dass in der Flamme Stellen vorhanden sind, wo durch die Flammengase Reductionen hervorgebracht werden, andererseits Theile, wo durch die aussere Luft Oxydationen eintreten Nun ist in manchen Fallen in der That das Spectrum des Flammenkerns verschieden von dem der Flammenhulle, aber duichaus nicht in allen Fallen So zeigen Natriumsalze überall das Spectrum des Natriums, auch in den Theilen, wo zweifellos lebhafte Oxydation vorhanden ist, und es ist nicht recht verstandlich, wie hier metallisches Natrium existiren kann

Es finden sich in der Litteratur eine ganze Reihe von Bemerkungen über die Vorgange in einzelnen bestimmten Fallen, welche aber alle hypothetischer Natur sind und keine allgemeinen Fingerzeige geben. Ich will mich dahei darauf beschranken, hier auf einige Abhandlungen von Smithells3) hinzuweisen, in denen einige der auftretenden Schwierigkeiten für bestimmte Falle genauer discutirt werden Smithells glaubt einen Ausweg aus den chemischen Schwierigkeiten zu finden, indem er eine schon früher wiederholt aufgestellte Hypothese annimmt, in den Flammen entstanden nicht gewohnliche Atome, sondern Ionen Zur Besprechung dieser Hypothese wollen wir uns nun wenden

114. Die Litteratui über Beziehungen zwischen Flammen und Electricität ist ausserordentlich umfangreich, und es ist naturlich nicht meine Aufgabe,

¹⁾ E Warburg, Lehrbuch der Experimentalphysik Freiburg bei Mohr, 1893, p 271

²⁾ G Kirchhoff und R Bunsen, Chemische Analyse durch Spectralbeobachtungen Pogg Ann 113 p 337-381 (1861) Siehe p 381

³⁾ A Smithells, The luminosity of gases Phil Mag (5) 37 p 245-259 (1894), ibid (5) 39 p 122-133 (1895) A Smithells, H M Dawson, H A Wilson, The electrical conductivity and luminosity of flames containing vaporised salts Phil Trans 193A p.89-128(1899).

diese Beziehungen hier ausführlich zu erortern, in Wiedemann's Electricität wird man das Meiste darüber finden. Ich will nur einige Arbeiten, die sich specieller mit unseren Fragen über die Flammen beschaftigen, hier besprechen

Hittorf') hat in der schon citiiten wichtigen Abhandlung aus dem Jahre 1879 zwei Beobachtungen mitgetheilt, die uns interessiren wenn durch ein verdunntes Gas eine Glimmentladung geht, so wird das Gas leitend, so dass es quer gegen die Richtung der ersten Entladung einer sehr kleinen electromotorischen Kraft den Duichgang gestattet Diese Erscheinung wird durch Entstehung von Ionen im Gase erklart, also durch eine Electrolyse des Gases - Wenn man die Enden einer Batterie in einiger Entfernung sich gegenüber stellt, so dass der Widerstand der Luft zu gross ist, um einen Uebergang der Electricitat zu gestatten, und bringt nun zwischen die Electroden eine mit Kalısalz gefarbte Flamme, so tritt eine Erhohung der Leitfahigkeit auf, die Entladung setzt ein — Giese 2) hat Untersuchungen über Flammen ausgeführt, welche ergaben, dass nicht nur die Flamme selbst leitet, sondern auch die von ihr aufgestiegenen verbrannten Gase Giese erklart dies durch die Annahme. in der Flamme werden Ionen gebildet, welche noch eine Zeit lang bestehen bleiben, bis sie sich durch Wiedervereinigung entladen haben — Arrhenius 3) spricht es vielleicht zuerst entschieden aus, Leuchten und Leitungsfähigkeit gehen Hand in Hand Wie Hittoif und Siemens gefunden, dass erhitzte Luft nicht leuchtet, so findet er, dass sie bei 6000 auch nicht leitet 4) die nicht leuchtende Bunsenflamme leite kaum; sobald man ein Salz hineinbringt, welches die Flamme farbt, leitet sie auch - Gegen die Angabe, die gefarbte Flamme leite, wenden sich zwai Wiedemann und Ebert5), aber wie alle spateren Untersuchungen zeigen, mit Unrecht

Die Annahme, das Leiten der Flamme beinhe auf einer Bildung von Ionen durch die chemischen Processe in der Flamme, erhalt nun eine Stütze auf ganz anderem Wege R v Helmholtz) hatte Versuche über die Condensation von Wasserdampf, Nebelbildung, ausgeführt, und dabei z B gefunden, dass dieselbe hervorgerufen werde einerseits durch electrisirte Luft, andererseits durch Flammengase Ei hatte es wahrscheinlich machen können, dass in diesen Fallen nicht Staubtheilchen als Nebelkerne wirken, sondern Ionen, die in beiden Fallen erzeugt werden In einer mit Richarz gemeinsam ausgeführten Unter-

¹⁾ W Hittorf, Wiedem Ann 7 p 614 und 603 (1879)

²⁾ W Giese, Experimentelle Beitrage zur Kenntniss vom electrischen Leitungsvermogen der Flammengase Wiedem Ann 17 p 236—257, 519—550 (1882)

³⁾ Sv Arrhenius, Ueber das Leitungsvermogen der phosphorescirenden Luft Bih till k Sv Vetensk Akad Handl 13, 1 p 1—28 (1887), auch Wiedem Ann 32 p 545—572 (1887).

⁴⁾ Hittorf findet grade im Gegentheil, dass das nichtleuchtende Gas gut leitet!

⁵⁾ E Wiedemann und H Ebert, Ueber electrische Entladungen in Gasen und Flammen Wiedem Ann 35 p 209-264 (1888)

⁶⁾ R v Helmholtz, Versuche mit einem Dampfstrahl Wiedem Ann **82** p 1—19 (1887)

suchung 1) wird diese Annahme einer strengeren Prufung unterworfen und gezeigt, dass überall, wo ein chemischer Process vor sich geht, auch wenn dessen Producte gasformiger Natui sind, die Bedingungen für Nebelbildung gegeben Dasselbe ist der Fall, wenn wir Gase electrisiren, auch wenn sie sorgfaltig von allen festen Theilchen gereinigt sind. Die Verfasser wissen es im ganzen wahrscheinlich zu machen, dass immer Ionen die wichtigsten Nebelbildner sind, dass also solche in den Flammen entstehen

Arrhenius2) untersucht nun genauer die Leitfahigkeit von Flammen, die durch Salze gefarbt sind Er benutzt den Zerstauber von Gouy3) und verschieden concentrate Losungen, und findet -, aber im Wesentlichen nur fur die Alkalien --, dass die Leitfahigkeit unabhangig von der Art des Salzes, abhangig nur von der Menge des in der Flamme vorhandenen Metalls sei, und zwai soll die Leitfahigkeit proportional dei Wurzel aus der Concentration wachsen Da Gouy4) gefunden hat, dass die Helligkeit der auf gleiche Weise gefärbten Flammen ebenfalls proportional der Wurzel aus der Concentration wachst, so stimmt dies sehi gut mit der Hypothese von Arihenius, dass Leuchten und Leiten einander proportional sind, beides nur durch die vorhandenen Ionen hervorgebracht wird, in den Flammen also Electrolyse vorhanden ser Sowohl gegen die Versuche als gegen ihre Deutung liesse sich vielerlei einwenden, ich will indessen nicht naher darauf eingehen, da spatere Versuche die Unrichtigkeit erwiesen haben. Nur ein Resultat sei noch eiwahnt die Leitfahigkeiten von Li, Na, K, Rb, Cs sollen sich verhalten, wie 25 85 64 82 116, d h. die Leitfahigkeit wachst mit dem Atomgewicht Die Empfindlichkeit der spectralanalytischen Flammenreactionen hat abei im Ganzen den umgekehrten Gang, und da sie im Wesentlichen der Helligkeit proportional ist, so ergiebt sich aus diesem Vergleich verschiedener Elemente, dass Leitfahigkeit und Helligkeit umgekehrt proportional sind, ein Resultat, das Arrhenius' Ansicht widerspricht

Zahlreiche hierher gehörige Versuche sind von Hemptinne 5) ausgeführt worden, welche beweisen, dass die Verhaltnisse viel verwickelter sind. Er will zuerst sehen, ob Gase, wahrend sie chemisch reagiren, Leitfahigkeit erhalten, da sich dabei sicher Ionen bilden, aber sie leiten nicht Dann untersucht er, ob dissocurte Gase leiten Chlorammonium leitet mit steigender Temperatur ımmer besser HCl leitet auch bei hoheren Temperaturen, abei auch schon

¹⁾ R v. Helmholtz und F Richarz, Ueber die Einwirkung chemischer und electrischer Processe auf den Dampfstrahl und über die Dissociation der Gase, insbesondere des Sauerstoffs. Wiedem Ann. 40 p 161-202 (1890)

²⁾ Sv Airhenius, Ueber die Leitung von Electricität durch heisse Salzdampfe Wiedem Ann 42 p 18-76 (1891)

³⁾ Siehe Bd I, p 149

⁴⁾ A. Gouy, Recherches photométriques sur les flammes colorées. Ann chim et phys (5) **18** p 5—101 (1879), siehe p 93

⁵⁾ A de Hemptinne, Ueber die electrische Leitfahigkeit der Flamme und der Gase Zs f physik Chem 12 p 244-274 (1893)

bei solchen, wo noch kaum Dissociation vonhanden ist, andere Gase leiten nicht, auch wenn sie zweifellos dissociirt sind. Dann findet Hemptinne, dass Leitung durch Gase nur eintitt, wenn die Electioden heiss sind, dass aber heisse Electroden nicht eine genugende Bedingung für Leitfahigkeit sind, ebenso wie Leitfahigkeit nur vorhanden, wenn das Gas dissociirt ist, aber Dissociation genügt noch nicht für das Bestehen von Leitfahigkeit

Wilson¹) giebt an, die Iomsation der Salzlosungen in Flammen sei nicht in der Flamme vorhanden, sondern trete nur an den in die Flamme getauchten Electroden ein Die negativen Ionen bewegen sich wesentlich schneller, als die positiven, was für Flammengase auch schon Mc Clelland²) gefunden hatte

Am wichtigsten scheint mir eine Abhandlung von Smithells, Dawson und Wilson³) Sie finden, dass nur bei sehr geringen Concentrationen und nur bei den Haloidverbindungen der Alkahen das Gesetz von Arrhenius angenahert gilt, dass die Leitfahigkeit proportional der Wurzel aus der Concentration sei In allen übligen Fallen gilt es durchaus nicht. Der wichtigste Versuch aber ist folgender schon Mitscherlich¹ und dann Gouy⁵) hatten beobachtet, dass wenn man in eine Gasflamme Salzsaure oder Chloroformdampfe führt, die Färbung der Flamme durch Salze ausserordentlich stark verringert wird, fast verschwindet. Die Verfasser messen nun die Leitfahigkeit solcher Flammen und finden sie kaum geandert gegen die gewohnliche Flamme. Sie schliessen daraus, wie mit scheint, mit vollem Recht, dass die Leitfahigkeit der mit Salzen gefarbten Flammen nichts mit der Helligkeit der Spectrallimen zu thun habe. Damit ist dann aber auch ausgesprochen, dass das Leuchten dieser Flammen nichts mit den in ihnen gebildeten Ionen zu thun habe.

Es ware noch eine neueste Abhandlung von Marx⁶) zu erwahnen Er bestatigt den Einfluss der Temperatur der Electroden und meint die Dissociation in den Flammen entstehe "durch die electromagnetische Resonanz des OH-Ions auf ultra-rothe Strahlung"

Fassen wir nun alles zusammen, was über das Leuchten in Flammen aus den besprochenen Arbeiten hervorgeht, so denke ich, ist mein aufänglicher Ausspruch, dass wir gar nichts wissen, gerechtfertigt. Es ist freilich währscheinlich gemacht, dass das zu discontinuirlichen Spectren zerlegbare Licht in vielen Fallen nicht auf directer Wirkung der Temperatur berüht, sondein

¹⁾ H A Wilson, On the electrical conductivity of flames containing salt vapours Proc Roy Soc 65 p 120—123 (1899)

²⁾ J A Mc Clelland, On the conductivity of the hot gases from flames Phil Mag 5) 46 p 29-42 (1898)

³⁾ A Smithells, H W Dawson, H A Wilson The electrical conductivity and luminosity of flames containing vapoused salts I'hil Trans 193A p 89-128 (1899)

⁴⁾ A Mitscherlich, Pogg Ann 116 p. 499-507 (1862) und Pogg Ann 121 p. 459-488 (1864), siehe p 472

⁵⁾ A Gouy, Sur les caractères des flammes chargées de poussière salme C R.85 p 439—442 (1877)

⁶⁾ E Marx, Ueber den Potentialfall und die Dissociation in Flammengasen Göttinger Nachr. 1900, p 34-67 Drudes Ann 2 p 768-797 (1900)

dass die bei den chemischen Processen frei werdende Energie zum Theil direct in Lichtschwingungen umgewandelt wird. Aber in welchen Fallen diese Erklarung zutrifft, in welchen nicht, welcher Art in den einzelnen Fallen die chemischen Processe sind, ob dabei Ionen entstehen und ob sie irgend etwas mit dem Leuchten zu thun haben, alles das sind Fragen, deien sichere Beantwortung der Zukunft überlassen bleiben mussen

f 115. Eine ganz specielle Frage moge hier zum Schlusse noch kurz beruhrf twerden, welche namentlich fur die Astrophysik von Interesse ist, die nach den Bedingungen fur das Auftreten der Wasserstofflinien Pluckeri) giebt an, er habe in der Knallgasflamme diese Linien gesehen. Dem widerspricht allerdings eine Aeusserung von Hittorf2), dem Mitarbeiter Pluckers in spateren Jahren, er sagt, dass er und Plucker die characteristischen Limen des Wasserstoffs in der Knallgasflamme vergebens gesucht hatten. So mag denn die erste Beobachtung von Plucker ein spater von ihm selbst als solcher erkannter Irrthum gewesen sein Ebenso wird auch eine von Secchi') berichtete Beobachtung von Deville zu erklaren sein Liveing 4) hat jedenfalls die Linien in der Flamme auf keine Weise erhalten konnen, wahrend sie ım Bogen haufig ') gefunden sınd, ın Geisslerichren geholen sie bekanntlich zu den am leichtesten eischeinenden Linien und hier zeigen sie auch Selbstumkehi 6), ebenso bei Funken in Wasserstoff von grosserem Druck Es ist daher besonders von Astrophysikern wiederholt die Vermuthung ausgesprochen worden, die Linien konnten nur durch electrische Einwirkung entstehen, und man hat daher aus den Piotuberanzen electrische Entladungen machen wollen.

Dem gegenuber ist es von Interesse, dass die Wasserstofflinien auch in Flammen constatirt worden sind, wenn auch unter nicht genauer erkannten Bedingungen Sowohl Watts 7, als Hartleys) haben sie umgekehrt in den

¹⁾ J Plücker, Ueber recurrente Ströme und ihre Anwendung zur Darstellung von Gasspectren Pogg Ann 116 p 27—54 (1862), siehe p 48

²⁾ W Hittorf, Wiedem Ann 7 p 578

³⁾ A Secchi, Atta acc Nuovi Lincei 25 p 395-412 (1872)

⁴⁾ G D Liveing, Note on Plucker's supposed detection of the line-spectrum of hydrogen in the oxyhydrogen flame Phil Mag (5) 34 p 371—375 (1892)

⁵⁾ A Secchi, Sur le spectre du fei et de quelques autres métaux dans l'aic voltaique C R 77 p 173—177 (1873) D v Monchhoven, De l'élargissement des raies spectrales de l'hydrogène C R 95 p 378—381 (1882) G D Liveing and J Dewar, On the spectra of the compounds of carbon with hydrogen and nitrogen Proc Roy Soc 30 p 152—162 (1880) G D Liveing and J Dewar, Note on the reversal of hydrogen lines, and on the outburst of hydrogen lines when water is dropped into the arc Proc Roy Soc 35 p 74—76 (1883) L Thomas et Ch Trépied, Sur l'application des hautes temperatures a l'observation du spectre de l'hydrogène C R 109 p 524—525 (1889) O H Basquin, The spectrum of hydrogen given by the metallic arc of tin, copper, silver etc. Astrophys J 14 p 1—16 (1901)

⁶⁾ G D Liveing and J Dewar, Pioc Roy Soc 35. p 74—76 (1883), V Schumann, The hydrogen line H_β in the spectrum of Nova Aurigae and in the spectrum of vacuum tubes Astron & Astrophys 12 p.159—166 (1893) Auch Hasselberg und Fiévez waren zu nennen

⁷⁾ M Watts, On the spectrum of the Bessemen flame Phil Mag (4) 34 p 437—440 (1867)

⁸⁾ W N Hartley, Flame spectra at high temperatures — Part III The spectroscopic

beim Bessemei process aus dem Converter aufsteigenden Flammen gesehen, und zwar beide bei besonders nassem Wetter Da Hantley die Linien sogar photographirt hat, ist ein Irrthum ganz ausgeschlossen

c) Electrisch eiregte Gase

116. Wir veilassen damit die Fragen nach dem Uispiung des Lichtes bei Flammen und wenden uns zum Bogen. Auch hier ist alles noch im Dunkel Wegen der so viel hoheren Temperatur konnen wir hier ehei ei warten, noi male Strahlung zu erhalten, wahrend andererseits die sich in den Dampfen abspielenden electrischen Vorgange es nahe legen, auch in ihnen eine directe Quelle der Lichtenergie zu sehen. Im ersten Bande 1) sind die Untersuchungen über die Temperatur des Bogens ausführlich besprochen, es hat sich gezeigt, dass die positive Kohle, von welcher sich die Dampfe vornehmlich entwickeln, etwa 4000° abs besitzt, dass aber wahrscheinlich der Bogen selbst noch hohere Temperatur hat. Seine Temperatur ist nicht wie die der Kohlen begrenzt durch den Sublimationspunkt und kann unbegrenzt steigen, sie wird daher wahrscheinlich von der Stromstärke und von der Natur des Dampfes abhangen Von der moglichen Hohe der Temperatur aber haben wir keine Ahnung

Beim Bogen liegt es viel nahei an eine electrolytische Leitung zu denken, als bei den Flammen, und die dafui sprechenden Versuche sind im ersten Bande²) angeführt worden. Sie haben nach meiner Meinung den gewunschten Beweis nicht eibracht, wenn auch mancherlei Beobachtungen sich bequem so deuten lassen. So wissen wir nicht, ob wil es im Bogen mit einem Luminescenzvolgang oder mit regularei Strahlung zu thun haben. Die gerade hiel so haufig auftretenden Erscheinungen der Selbstumkehlung konnten vielleicht zu Gunsten der regularen Strahlung gedeutet werden, da sie wenigstens qualitativ das Kirchhoffsche Gesetz gultig eischeinen lassen. Auch der oben (p. 157) erwahnte Versuch von Liveing und Dewar, bei welchem Metallspectia in von aussen erhitzten Kohlestaben erzeugt wurden, und bei dem sich Spectra ergaben, die ihrem Charakter nach zwischen Bogenspectren und Knallgasspectren stehen, kann für normale Strahlung sprechen

Paschen²) schliesst dagegen aus einem von mir angestellten Versuch, dass es sich um Luminescenz handle, und ich habe früher diese Deutung auch für lichtig gehalten, bin aber jetzt anderer Ansicht. Wenn es sich um regulare Strahlung handelt, so kann ihre Intensität nie grosser sein, als die des schwarzen Korpers gleicher Temperatur. Vergleicht man aber das Spectium der positiven Kohle, welche man bei der hohen Temperatur angenahert als schwarzen

phenomena and thermo-chemistry of the Bessemer Process Phil Trans 185, A p 1041—1091 (1894), siehe p 1061 Auch Proc Roy Soc 56 p 193—199 (1894).

¹⁾ Band I, §§ 152—156

²⁾ Band I, §§ 162-165

³⁾ F Paschen, Notiz über die Gultigkeit des Kirchhoffschen Gesetzes von der Emission Wiedem Ann 51 p40-46~(1894)

Korper betrachten kann, mit dem des Bogens, so sieht man, dass die Intensität der Linien des Bogens ausserordentlich überlegen ist, und Paschen schloss daraus, der Bogen stiahle starker als der schwarze Korper. Da aber dei Bogen wesentlich heisser sein kann, und da die Strahlung, wie wir aus den neueren Unteisuchungen wissen, so ausserordentlich stark mit der Temperatur wachst, so kann eine Temperaturdifferenz von 500° oder 1000° den Intensitätsunterschied eiklaren. Jedenfalls scheint mir der Beweis für Luminescenz des Bogens nicht erbracht. Es ware sehr erwunscht, wenn Versuche über das Emissionsvermogen und Absorptionsvermogen des Bogens ausgeführt wurden, die freilich grosse, aber doch wohl überwindliche Schwierigkeiten bieten wurden

Noch zwei Arbeiten sind zu nehnen, die diese Frage zu losen suchen Crew und Basquin¹) photographiren den Bogen, dei in einem geschlossenen Gefass in verschiedenen Gasen erzeugt ist, unmittelbar, nachdem der Strom unterbrochen worden ist. Wenn Eisenstabe in Wasserstoff gebrannt haben, so bleibt eine leuchtende Wolke zuruck, welche die Wasserstofflinien zeigt Chemisch reines Zink oder Magnesium dagegen zeigen kein Nachleuchten Als Resultat ergiebt sich, dass Metalldampfe, die auf die Temperatur des Bogens einitzt waren, nach 0,001 Secunde kein characteristisches Spectrum mehr geben Ob man aber daraus schliessen soll, dass sich die Dampfe nur so schnell abkuhlen, oder ob man annehmen muss, dass allein die Wirkung des Stromes, sei sie chemischer oder electrischer Natur, das Leuchten bedingt, bleibt unentschieden.

Aehnliche Versuche, die mir aber auch keine eindeutige Erklarung zu geben scheinen, fuhrt ${\tt Brown^2}$) aus

117. Gehen wir nun zu den electrischen Entladungen ubei, so werden die Eischeinungen abermals verwickelter und unbekannter. Wir konnten zunachst versuchen, eine Unterscheidung zwischen Entladungen zwischen Metallelectroden bei Atmosphalendruck und den in verdunnten Gasen zu machen, da die Erscheinungen dabei wesentlich verschieden sind im ersten Falle erhalten wir ja besonders die Linien der Metallelectroden, im zweiten sind diese fast ohne Einfluss, wir sehen nur die Spectra der Gase, und das ganze Aussehen der Entladung ist ein anderes. Mir scheint, dass noch vielfach angenommen wird, dass wir im ersten Falle eine reine Warmewirkung vor uns haben, denn es wird oft von der ungeheuren Temperatur des Funkens gesprochen, ein Ausdruck, welchen schon Kirchhoff und Bunsen? gebrauchen. Ueber diese Temperatur aber wissen wir absolut nichts4), wir sehen zwai, dass sich Dampfe aller Metalle zwischen den Electroden bilden, ob sie aber duich Erhitzung entstehen, oder durch eine die ete Wirkung der Electricität

¹⁾ H Crew and O H Basquin, On the source of luminosity in the electric arc Rep Brit Ass 1897 p 577—579, Proc Amerc Acad 23 p 337—349 (1898).

²⁾ N H Brown, A photographic study of the electric arc Physic Review 7 p 210 —216 (1898)

³⁾ G Kirchhoff und R Bunsen, Pogg Ann 110 p 166 (1860)

⁴⁾ Siehe Band I, p 191

selbst, die gleichzeitig Erwarmung hervorruft, ist unbekannt Andererseits wissen wir i), dass die Art der Entladung Einfluss auf das Spectrum hat Es war schon in der ersten Halfte des vorigen Jahrhunderts bekannt, dass Entladungen des condensiten Funkens anders wirken, als die des nichtcondensirten Spatei erkannte man, dass wir im eisten Falle oscillirende Entladungen haben, und muss zweifellos darin den Hauptgrund des Unterschieds suchen

118. Die schone Untersuchung von Schuster und Hemsalech? hat uns einen ersten Emblick in den Mechanismus des Leuchtens bei diesen oscillirenden Entladungen gegeben. Sie zeigte, dass der eiste Funke durch Luft geht, die folgenden Schwingungen aber durch die entstandenen Metalldampfe vermittelt werden Es zeigte sich weiter, dass wenn man die Natur der Oscillationen. Schwingungsdauer und Dampfung, andert, was sich namentlich durch Einschaltung von Selbstinduction in den secundaren Stromkreis machen lasst, - sich auch der Character des Spectrums andert Werden die Schwingungen gekraftigt, so tieten die Luftlinien zuruck. Hemsalech ') hat den Einfluss dei Selbstinduction in einer grosseren Anzahl von Arbeiten weiter untersucht Er findet, dass sie auf verschiedene Linien desselben Metalls verschieden wirkt, einzelne werden mit wachsender Selbstinduction schwacher und verschwinden schliesslich ganz, andere werden starker Zu letzteren gehören hauptsachlich die Linien, die im Bogen stark, im Funken schwacher sind Die Versuche sind naturlich sehi zeitiaubend, Spectra der verschiedenen Elemente mussen mit verschiedener Selbstinduction photographiit weiden, so erklart es sich, dass bis jetzt noch keine allgemein gultigen Thatsachen und einheitliche Regeln fur das Verhalten der Limen gefunden wurden. Aber die Methode ist wichtig, weil sie gestattet, in der übergrossen Zahl der Linien dei meisten Metallspectra Gruppen mit gemeinsamem Verhalten auszusondern, wenn wir auch uber die Grunde dieses Verhaltens noch nichts wissen

Die Untersuchung von Schuster und Hemsalech ist dann von Schenck⁴) mit grosseren Hulfsmitteln fortgeführt worden und hat sehr interessante, abei freilich auch noch unerklarte Resultate ergeben. Er beschaftigt sich im Wesentlichen nur mit dem Spectrum des Cadmium und findet ebenfalls, dass man seine Linien in Gruppen theilen kann, die mit wachsender

¹⁾ Siehe Band I, p 181

²⁾ A Schuster and G Hemsalech, Phil Trans 198 A p 189-213 (1899) Siehe Bd I, p 185 u folg

³⁾ G A Hemsalech, Sur les spectres des decharges oscillantes C R 129 p 285—288 (1899), J de phys (3) 8 p 652—660 (1899), J de phys (3) 9 p 437—444 (1900) Sur l'influence du fer sur la decharge d'un condensateur a travers une bobine de self-induction C R 130 p 898—900 (1900) Sur les étincelles oscillantes C R 132 p 917—920 (1901) Sur l'influence de self-induction sur les spectres d'etincelle C R 132 p 959—962 (1900) Sur le spectre de bandes de l'azote dans l'étincelle oscillante C R 132 p 1040—1043 (1901) Recherches experimentales sur les spectres d'etincelles Paris bei A Hermann 1901, 138 pp 80

⁴⁾ C C Schenck, Some properties of the electric spark and its spectrum Johns Hopkins Univ. Circ 19 Nr 146 p 63—64 (1900) Ausführlich Astrophys J 14 p 116—135 (1901)

Selbstinduction verschwinden, schwacher werden oder starker werden Seine Eintheilung ist aber verschieden von derjenigen Hemsalechs Er kann zeigen, dass in den verschiedenen Linien die Schwingungen der Electricität verschieden sind, und das scheint mir besonders wichtig Die Untersuchung wird in der Weise ausgeführt, dass eine besondere Spectrallinie mittelst Spaltes aus dem Spectrum ausgesondert wird und nun durch einen rotirenden Spiegel, dessen Axe entweder parallel oder senkrecht zum Spalt steht, photographirt wird Es zeigen sich dann die bekannten Oscillationsbilder, die Feddersen zuerst fand, aber sie sind verschieden in den verschiedenen Linien In den dem Bogen eigenthumlichen Linien gehen z B die sich folgenden Lichtstrome immer weiter nach der Mitte zu bei den sich folgenden Oscillationen, aber es ist gleichzeitig dauernd Licht in der Mitte

Ich kann leider auf das ungemein reiche Detail dieser Arbeit nicht naher eingehen, erwahnen mochte ich nur noch, dass Schenck findet, die Funkenlinie des Mg bei 4481, welche so oft als Zeichen hoher Temperatur betrachtet wird, verschwinde, wenn die Electroden gluhend werden und zu schmelzen anfangen

Trotz diesei interessanten Arbeiten sind wir in der Frage nach der Entstehung des Lichtes im Funken und den Grunden fur das verschiedene Verhalten der Limen nicht weiter gekommen Hemsalech scheint geneigt, in einer geringeren Temperatur der oscillirenden Entladung den Hauptgrund für die Wirkung der Selbstinduction zu suchen, und manche andere theilen diese Ansicht, da die Schwingungsdauer gibsser wird, sagen sie, wiid die mittlere Intensitat in jeder Schwingung und daher die Temperatui geringei stimme uberein, dass das Spectrum des Funkens ahnlicher dem des Bogens werde, welches man ja gewohnlich niedrigerer Temperatur zuschreibe Schenck zieht grade den entgegengesetzten Schluss da die Schwingungen langer andauern, so habe der Metalldampf mehr Zeit erhitzt zu werden, dem entspreche, dass namentlich die ultravioletten Bogenlinien gekraftigt werden, und so meint er, dass uberhaupt die Temperatur im Bogen hoher sei, als die im Funken. Auch Trowbridge und Richards 1) meinen, bei oscillirender Entladung sei die Temperatur erheblich hoher, als bei continuurlicher, aber sie lasse sich weder messen noch berechnen, da nur einzelne Theilchen davon betroffen wurden.

Aber mir scheint, wir durfen gar nicht die Hauptwirkung der Selbstinduction in einer geanderten Temperatur sehen Hemsalech hat gezeigt,
dass die Linien des Wasserstoffs selbst bei Atmospharendruck ganz scharf
sind, wenn man kraftig oscillirende Entladungen hindurch gehen lasst, ich
habe mich von der Richtigkeit mit Hulfe eines Geissleitohres überzeugt, in
welchem bei 50 mm Druck die Linien ganz unscharf waren, bei Einschaltung
einer Selbstinduction aber scharf wurden Da aber in diesem Fall die Temperatur überhaupt niedrig bleibt, so kann man schwerlich von einer Wirkung

^{. 1)} J Trowbildge and Th W Richards, The temperature and ohmic resistance of gases during the oscillatory electric discharge Americ J (4) 3 p 327-342 (1897)

der Temperatui sprechen Ferner hat Kerkhoff!) gezeigt, dass unter gewissen Bedingungen Selbstinduction die Temperatui in Geisslerrohren etwas herabsetzt, unter anderen Bedingungen steigert Fieilich kann man dagegen einwenden, dass solche Temperaturmessungen gar nicht die wahre Temperatui der leuchtenden Moleceln ergeben, — und dieser Einwand ist oft genug gegen die Messungen von Wiedemann, Hasselbeig und anderen gemacht worden, — aber mir scheint, damit wurde man indirect zugeben, dass überhaupt nicht von einer Temperatur des leuchtenden Gases geredet werden kann, sondein nur von einer Erregung einzelnei Theilchen

Versuche übei den Einfluss der Temperatui hat schon Kirchhoff²) gemacht, indem er in den Secundaikreis eine feuchte Schnur einschaltete, Thalen³) hat die Intensitat geschwacht, indem er einen Inductor mit Eisenkein in den Stromkreis brachte. In diesen Fallen nahert sich aber das Funkenspectrum dem Flammenspectrum, Hemsalech zeigt, dass der Eisenkern bei Thalen die Oscillationen vernichtet. Wir haben bei diesen alteren Versuchen also offenbar ganz andere Verhaltnisse

Ich schliesse aus dem allen, dass auch bei Funkenspectren nicht die Temperatur das Maassgebende ist, dass sie freilich hoch sein und mitwirken kann zur Lichterzeugung, dass aber der primare Grund für das Leuchten in einer directen Wirkung der Electricität zu suchen ist, und dass Unterschiede dieser Wirkung in erster Linie zu erklaren sind. Damit hatten wir in den Funkenspectren eine Luminescenzerscheinung oder irregulare Strahlung. Es fallt damit aber auch der Unterschied zwischen Entladungen in verdunnten Gasen und bei Atmospharendruck, der Unterschied der Erscheinungen ist ausschließlich bedingt durch die Aenderung der Entladung

119. Die alteren Autoren haben wohl ganz allgemein angenommen, dass wir es bei der electrischen Lichterregung ausschliesslich mit einer Wirkung sehr hoher Temperatur zu thun haben, wenn sie das auch nicht immer so direct aussprechen, wie etwa Plucker Angstrom hebt zwar, wie schon angeführt⁴), die Moglichkeit electrolytischei Wirkungen hervor, aber er hat nirgends eine solche Einwirkung zu constatiren versucht Der erste vielleicht, der diesen Gedankengang entschiedener verfolgt hat, war Schuster Er führt⁵) den Nachweis, dass die besonderen Spectra, welche bei manchen Gasen an der Kathode auftreten, nicht eine Folge besonderer Temperatur sein können, sondern Folge eines besonderen Molecels, welches durch chemische oder electrolytische Einflusse entsteht

Diese Anschauung der rein electrolytischen Leitung in Gasen ist spater

¹⁾ K Kerkhoff, Ueber Temperaturen in Geissleischen Röhren Inaug-Dissert Bonn, 1900, bei Bach Wwe, auch Drudes Ann 2 p 327-344 (1901), siehe p 340

²⁾ G Kirchhoff, Abhandl d Berl Akad 1861, p 73.

³⁾ R Thalen, Om spectralanalys Upsala Univ årsskrift 1866. Siehe dazu B Hasselberg, Note sur les spectres des décharges oscillantes J de phys (3) 9. p 153—155 (1900).

4) Siehe § 100

⁵⁾ A Schuster, On the passage of electricity through gases Cambr Proc 3 p 57-61 (1877)

von Schuster in mehreien Abhandlungen verfochten worden, und Aiihenius, Baly und namentlich J J Thomson sind ihm darin gefolgt. Ich habe ihre Versuche schon im ersten Bande 1) dieses Werkes kurz bespiechen, muss nun aber noch einiges dazu fugen Thomson hatte unter anderem 2) gefunden, dass wenn man durch eine sehr enge Capillare, welche neben Wasserstoff wenig Cl enthalt, Entladungen hindurchgehen lasst, nach einiger Zeit Cl-Linien nur an der Anode sichtbar sind, an der Kathode nur H-Linien Kehrt man den Strom um, so erscheinen nach einiger Zeit, nicht sofoit, die Cl-Linien an der neuen Anode Er erklart diese Beobachtung duich electrolytische Leitung und Transport des Cl nach der Anode, des H nach der Kathode scheiden, ob die Erklaiung richtig ist, hat Morris-Airey3) den Versuch mit etwas weiteren Rohren wiederholt Er fullt zu Wasserstoff so wenig Cl, dass die Linien desselben grade nur an der Anode sichtbar werden, wozu sich etwa 7% als nothig zeigen. Das Rohr besass in dei Mitte einen Hahn und dicht neben ihm zwei weitere Electroden, so dass es sich in jedem Augenblick ın zwei getrennte Geisslerrohren zerlegen liess Nach Thomson soll das Cl sich wirklich im Wesentlichen nur an der Anode befinden Schliesst daher Morris-Airey den Hahn, nachdem der Strom langere Zeit durchgegangen ist, so sollte das Cl-Spectrum nur in der Halfte sichtbar sein, die vorher die Anode enthalten hatte, der Versuch ergab das Gegentheil das Cl war in beiden Halften an der Anode sichtbar und zwar mit genau deiselben Das ist ein einwandsfreier Beweis, dass das Cl nicht durch electrolytische Convection getrennt worden war, sondern dass es durch eine andere Wirkung nur an der Anode sichtbar wird, aber überall in gleicher Menge vorhanden ist

Thomson⁴) macht einige Einwendungen gegen diese Versuche das Rohr habe zu viel Cl enthalten, und daher sei das Gas zuruckdiffundit Ich sehe nicht ein, was die Menge des Cl mit der Diffusion zu thun hat, naturlich musste immer etwas zuruckdiffundiren, wenn überhaupt eine Trennung stattgefunden hat, bei Thomson ebenso, wie bei Moriis-Airey, aber diese Menge ist immer proportional der überhaupt vorhandenen. Wenn trotzdem bei beiden Beobachtern das Cl nur an der Anode sichtbar war, so wurde das nach Thomson bedeuten, dass die Convection die Diffusion überwog, und durch Schliessen des Hahnes hatten die Gase theilweise getrennt werden mussen

Der Versuch zeigt also nach meiner Meinung evident, dass das Auftreten des Cl-Spectrums nur an der Anode nicht beweist, dass sich nur hier Cl befand, sondern nur, dass an der Anode allein die Bedingungen vorhanden sind, welche bei Anwesenheit von wenig Cl zur Sichtbarkeit der Limen erforderlich sind

¹⁾ Siehe Band I, § 195-202

²⁾ J J Thomson, Proc Roy Soc 58 p 244-257 (1895)

³⁾ H Morris-Airey, Ein Versuch zur Hypothese der electrolytischen Leitung in Geisslerichien Drudes Ann 1 p 466-467 (1900), auch Phil Mag (5) 49 p 307-309 (1900)

⁴⁾ J J Thomson, On Mr Morris-Airey's paper on electrolytic conduction in gases Phil Mag (5) 49 p 404 (1900).

Es ist zur Genuge bekannt, dass die Zustande an der Anode und Kathode verschiedene sind; ich brauche nur daian zu einnern, dass oft genug die eine Electrode gluhend wird und sogar abschmilzt, wahrend die andere kalt bleibt Ob wirklich der Temperaturunterschied die Sichtbarkeit verschiedener Spectra an beiden Electroden bedingt, ob nicht vielmehr beides, Temperatur und Sichtbarkeit von den verschiedenen electrischen Verhaltnissen an Kathode und Anode abhangen, bleibe hier unerortert, wir wollen, um uns kurz auszudrucken, nur von der Temperatur sprechen W11 konnen dann alle Versuchsergebnisse ın einfacher Weise und ohne Widerspruche so erklaren das Cl braucht, um neben Wasserstoff sichtbar zu weiden, bestimmte Temperatur, diese wird an der Anode eher erreicht, als an der Kathode Wud der Strom umgekehrt, so tritt der erforderliche Zustand an dei neuen Anode naturlich nicht momentan ein, das Gas muss sich je nachdem abkuhlen oder erwarmen, bevor wieder das Cl starker strahlt als H In weiteren Rohren bleibt die Temperatur niedriger, als in engen, es ist daher ein anderer Piocentgehalt an Cl nothig, als in der sehr engen Rohre von Thomson, damit das Cl-Spectrum auftritt Es ist ubrigens auch nicht unmoglich, dass bei Thomsons sehr engem Rohre Cl aus dem Glase erzeugt worden ist, wie es Angstrom 1) beobachtete.

Auch Garbasso²) hat einige Beobachtungen veröffentlicht. welche ihm für electrolytische Leitung zu sprechen scheinen, so findet er, dass wenn man Entladungen zwischen zwei Electroden übergehen lasst, welche mit LiCl befeuchtet sind, an der Kathode Li sichtbar wird, an der Anode N, in Rohren mit HCl findet er anfangs an der Kathode nur H, an der Anode Cl, spater nur H, in NH₃ an der Kathode H an der Anode anfangs nur N, spater auch hier H. — Nach dem oben Besprochenen beweisen solche Versuche gar nichts. Noch weniger besagt folgender Versuch wenn man Platinelectroden in einem Rohr mit Wasserstoff benutzt, so nehmen sie H auf, bringt man solche Electrode dann in ein Rohr, welches kein H enthalt, so wird durch die Entladungen H aus dem Platin ausgetrieben³)

Bouty 4) findet durch Messung der Capacitat von Geisslerrohien, dass von einer Electrolyse des Gasinhaltes keine Rede sein konne

Foeppl⁵) discutirt die verschiedenen Ansichten über Gasentladungen, und meint die einzig brauchbare sei die Convectionstheorie, dabei konne man an electrolytische Ionen denken, oder auch nicht

¹⁾ A J Ångstiom, Ueber die Spectra der einfachen Gase Pogg Ann 144 p 300—307 (1871), auch C R 73 p 369—375 (1870) Siehe auch B Hasselberg, Ueber die Spectra der Cometen und ihre Beziehung zu denjenigen gewisser Kohleverbindungen Möm de St Pétersb (7) 28 Nr 2 (1880), und Wiedem Ann 15 p 45-49 (1882)

²⁾ A Garbasso, Quelques experiences sur la dechaige électrique dans les gaz Arch sc phys et nat (4) 11 p 282-293, 329-344 (1891)

³⁾ Auch H C Baker findet electrolytische Trennung in Gasen Influence of moisture on chemical change J chem soc 65. p 611—622 (1894)

⁴⁾ E Bouty, Les gaz laréfies sont-ils des électrolytes? J de phys (3) 9 p 10—17 (1900)
5) A Foeppl, Versuch einer mathematischen Theorie der Gasentladungen Wied Ann
84 p 222—240 (1888).

Wenn man eine electrolytische Leitung in Gasen behauptet, so muss man den Beweis auf zwei Wegen zu eibringen suchen entweder muss man die Gültigkeit des Faradayschen Gesetzes zeigen, oder man muss Polarisation nachweisen. In einei kurzen Notiz sagt Pringsheim¹), ei habe in Gasen, die übei 1000° erhitzt waien, Erscheinungen beobachtet, welche dei Polarisation ahnlich sahen, und sogar Polarisationsstrome erhalten. Die Versuche wurden mit Luft, CO₂, H gemacht. Die Angaben sind so kurz, dass man sich kein Urtheil über Fehlerquellen bilden kann, und ich kann nach ihnen jedenfalls die Electrolyse des Wasserstoffs nicht als bewiesen ansehen

120. Die einzigen Versuche auf dem anderen Wege, — und diese allein lassen eine quantitative Prufung zu, — sind von Wiedemann und Schmidt²) ausgeführt worden. Die Strome einer Batterie von 1000 Accumulatoren gehen durch ein Silbervoltameter und durch ein Rohr mit HCl, von Zeit zu Zeit wird der Strom unteibrochen und die an den Electroden befindlichen Gase durch Hg gesaugt, neues Gas dem Strom ausgesetzt, u. s. w. Schliesslich wird die vom Hg aufgenommene Chlormenge mit dem ausgeschiedenen Silber verglichen, die einander aquivalent sein sollten, das ist aber nicht annahernd der Fall, es findet sich hochstens ein Drittel der zu erwartenden Chlormenge — Ber anderen Versuchen werden Haloidverbindungen des Hg untersucht, die ausgeschiedenen Haloide von Silberdraht aufgenommen, aber ihre Menge ergiebt sich nur zu 0 bis 60/0 der geforderten. Also von einer Gultigkeit des Faraday-schen Gesetzes und daher von einer Electrolyse kann nicht die Rede sein

Wiedemann³) hat als weiteren Beweis dafur die Moglichkeit der Verbindungsspectra in Geisslerschen Rohren angeführt. Wenn sich zeigt, dass die Haloidverbindungen des Quecksilbers ganz ieine Spectra dei Verbindungen geben, in denen bei passender Wahl von Druck und Stromstarke keine Quecksilberlinien sichtbar sind, so beweist das, dass das Gas leuchtet, ohne zu zerfallen. Es bliebe fieilich noch der Ausweg, dass man sagt, nur ein Theil der Moleceln zerfalle, und die so gebildeten Ionen besorgen den Transport des Stromes, aber sie leuchten nicht, sondern regen nur die unzersetzten Moleceln zum Leuchten an, oder diese allein leuchten im Moment des Zerfallens. Aber auch das wird durch die Beobachtung von Wiedemann ausgeschlossen, dass Zusatz von ein wenig Quecksilber im Rohr sofort die Hg-Linien erscheinen lasst neben den Banden der Verbindung. Bei dem bekannten ausserordentlich leichten Auftreten dieser Linien ware es auch ohne das hochst unwahrscheinlich, dass die Linien nicht sichtbar sein konnten, wenn überhaupt Quecksilber durch Electrolyse ausgeschieden waie

¹⁾ E Pringsheim, Ueber die Leitung dei Electricität durch heisse Gase Berl Ber 1895, p 331-334, Wiedem Ann 55 p 507-512 (1895)

²⁾ E Wiedemann und G Schmidt, Ueber die electrolytische Leitung verdunnter Gase Wiedem Ann 61 p 737-747 (1897)

³⁾ E Wiedemann und H Ebert, Ueber electrische Entladungen in Gasen und Flammen. Wiedem Ann 35 p 209—264 (1888)

Ebenso beweisend sind die Versuche von Wiedemann und Schmidt¹), bei welchen sie von organischen Dampfen Verbindungsspectra erhalten, ohne dass die Banden der Kohle, des Kohlenoxyds oder des Cyans sichtbar werden

In demselben Sinne scheinen mir die Versuche zu deuten zu sein, bei denen man das Spectrum einer Verbindung in destillirenden Gasen findet, wahrend in demselben ruhenden Gase nur die Spectra der Componenten auftreten²) Das wird am einfachsten so erklart, dass die Entladung in der That einen Zerfall der Moleceln hervorbringt, dazu ist abei eine gewisse Zeit nothig, ersetzt man das Gas schnell genug durch neues, so leuchten auch die noch unzerfallenen Moleceln Freilich kann man hier nicht so entschieden wie in den vorigen Beispielen, Chemiluminescenz ausschließen

121. Ich will mit allen diesen Versuchen nur beweisen, dass das Leuchten der Gase nicht an Ionen und eine Electrolyse gebunden ist, nicht aber bestreiten, dass ein Zerfall der Moleceln eintreten kann, auch ein Zeifall in Ionen Schon die ersten Versuche von Plucker in Geissler'schen Rohren ergaben ja den leichten Zerfall der Verbindungsmoleceln, und die Schwierigkeit, Verbindungsspectra zu erzeugen, beruht allein darauf Dass auch Ionen auftreten, zeigen die Versuche von Hittorf, nach denen der grosse Widerstand der Gase verschwindet, wenn sie von einem Strom durchflossen werden 3 Aber schon Hittorf findet, dass ein hoch erhitztes Gas, welches leitet, nicht leuchtet In neueien Arbeiten, in welchen Stark 1 die Schichtung in Gasen zu erklaren versucht, kommt er sogar dahm, die Ionen in einen gewissen Gegensatz zum Leuchten zu bringen die dunkeln Stellen seien die, wo sich viele Ionen befinden Es konnen also Ionen ohne Leuchten und Leuchten ohne Ionen (bei den Verbindungsspectien) vorhanden sein, die beiden Erscheinungsreihen bedingen sich nicht

Andererseits muss hervorgehoben werden, dass die Erscheinungen des Zeeman-Phanomens ihre einfachste Erklaiung durch die Annahme von Ionen oder Electronen gefunden haben, ob sie nur so erklait werden konnen, ist eine andere Frage

Ganz neue Ideen werden fur die Entladungen in Gasen wohl entstehen durch die Ergebnisse der letzten Jahre über die Kathodenstrahlen. Wenn auch diese selbst mit der Entstehung von Spectren wenig zu thun haben, so wird man doch wohl annehmen mussen, dass dieselben Vorgange, welche bei den niedligsten Drucken in so auffallender Weise hervortreten, auch schon bei den hoheren Drucken der Geissler'schen Rohren eine wichtige Rolle spielen

¹⁾ E Wiedemann und G C Schmidt, Ueber Lichtemission organischer Substanzen im gasformigen, flussigen und festen Zustand Wiedem Ann 56 p 18—26 (1895)

²⁾ Siehe Band I, § 246

³⁾ E Wiedemann und H Ebert bestreiten allerdings auch diese Deutung der Versuche Wiedem Ann 35 p 233 (1888)

⁴⁾ J Stark, Einfluss der Temperatur auf das electrische Leuchten eines verdtinnten Gases Physik Zs 1 p 358—360 (1900) Siehe auch Physik Zs 1 p 396—400, 439—442 (1900), Drudes Ann 1 p 424—429 (1900), Drudes Ann 3 p 243—246 (1900)

Kayser, Spectroscopie II

Die Thatsache, dass in den Kathodenstrahlen die negative Electricität von Theilchen transportirt wird, für welche das Verhaltniss der Masse zur Electricität nur etwa den tausendsten Theil desselben Verhaltnisses bei einem Wasserstoffion betragt, ist von verschiedenen Forschern constatirt worden und trotz der quantitativen Differenzen wohl zweifellos. Noch viel wichtiger ist aber das Ergebniss von Thomson¹), dass die Masse dieser Theilchen, der Corpuskeln, bei allen Gasen identisch sei. Die Deutung, dass wir hier zu Theilchen der Urmaterie gelangt seien, aus der sich alle Elemente zusammensetzen, ist freilich ganz unsicher, es scheint vielfach die Annahme Fuss zu fassen, dass die Tragheit der Theilchen, auf deren Beobachtung die Bestimmung der Masse berüht, nur eine scheinbare sei, heivorgebracht durch electro-dynamische Wirkungen

Zum Schluss noch eine Bemerkung wenn man sieht, dass in vielen Fallen, wo Gase leuchten, die Entstehung von Ionen nachgewiesen ist, sowohl in Flammen als in Bogen und Funken, wenn man weiter die neuere Auffassung, nach welcher Licht duich Bewegung von electrischen Ladungen hervorgerufen wird, bedenkt, so liegt die Vermuthung nahe, dass überhaupt nur Ionen zu leuchten vermogen Da wir andereiseits wissen, dass bei chemischen Processen Ionen entstehen oder entstehen konnen, so lage in einer solchen Annahme eine Begrundung für die Pilngshelmsche Behauptung, dass nur durch chemische Processe Spectra erzeugt weiden, und zwar, so viel ich sehe, die einzige mögliche Begrundung Aber mir scheint diese Annahme durch die im Vorhergehenden besprochenen Beobachtungen ausgeschlossen

122. Dass wir es bei den electrisch leuchtenden Gasen mit einer Luminescenzerscheinung zu thun haben, wird bewiesen durch die Temperatuimessungen von E Wiedemann Aber auch schon vorher schien das wahrscheinlich, und Wiedemann²) selbst bemerkt schon vorhei, "dass der Uebergang der Electricität von Atom zu Atom, von Molecel zu Molecel oscilliende Bewegung ihrer Aetherhullen hervorrufen kann, ohne doch, wie es nach dei Gastheorie erfolderlich ware, in entsprechendem Maasse die lebendige Kraft der fortschreitenden Bewegung aller Theilchen zu vergrossern"

Da wir seit Faraday und Maxwell den Lichtather als das Substrat sowohl für die electrischen als für die optischen Erscheinungen betrachten, und da der Zustand der dielectrischen Polarisation als ein Zustand der Spannung ebenfalls eine vertraute Vorstellung war, so lag es nahe, daran zu denken, dass die Spannungen und Entspannungen des Aethers bei den Entladungen durch Gase Erschutterungen des Aethers und damit Licht erzeugen konnten Das schon sehr specialisirte Bild, welches sich E Wiedemann von den Vorgangen macht, ist im ersten Bande p 196 angeführt worden, und soll an dieser Stelle nicht wiederholt werden Trowbridge und Richards machen sich

¹⁾ J J Thomson, Cathode rays, Phil Mag (5) 44 p 293-317 (1897)

²⁾ E Wiedemann, Untersuchungen uber die Natur der Spectra Wiedem Ann 5. p 500-524 (1878)

³⁾ J Trowbildge and Th W Richards, The temperature and ohmic resistance of gases during the oscillatory electric discharge Amer J (4) 3 p 327-342 (1897)

ebenfalls eine detaillirte Vorstellung von den Vorgangen in Gasen, die von Entladungen durchsetzt werden, ich will mich mit einem Hinweis auf diese Auch zahlreiche andere Forschei haben in diesei und der Arbeit begnugen folgenden Zeit von einer directen Lichterregung duich electrische Wirkung gesprochen Ich will hier nur wieder einige Aeusseiungen von Liveing und Sie sagen 1), der Unterschied in dem Funkenspectrum von Dewar anfuhren einer Losung und von einem festen Korper sei nicht nur auf einen Unterschied der Temperatur zuruckzufuhren "In fact we know so little about the mechanism, so to speak, of the changes of electric energy into heat, and of heat into radiation, that there is no good leason for assuming that the energy which takes the form of radiation in the electric discharge through a gas must first take the form of the motion of translation of the particles on which temperature depends The gas may, for a short time, be intensely luminous at a very low temperature, and if the impulses which give rise to the vibratory movements of the particles be of different characters the characters of the vibrations also may differ within certain limits " An einer anderen Stelle 2) sagen sie "It is sometimes assumed, but without any sufficient reason, that the energy of the electric current is first converted into heat, and then in turn into radiation, but the electric energy may equally well be directly converted into the motion of radiation "

123. Von anderen Bemeikungen mochte ich noch folgende anführen Stoney³) sagt, die Verhaltnisse in Geisslerrohren wurden auch dadurch sehr complicitt, dass die Moleceln in einer Richtung grossere Geschwindigkeit hatten, das Gesetz dass die innere Energie in einem bestimmten Verhaltniss zur Warmeenergie stehe, gelte sicher nicht, die Temperatur des Gases, ermittelt aus der benachbarter Korper, gebe uns geringe Auskunft über die vorliegenden Verhältnisse

Kångstrom⁴) aussert sich in einer schonen Abhandlung ziemlich ausführlich über die Frage der Strahlung. Er sucht hier zum ersten Male die Strahlung von Geisslerrohren durch das Bolometer zu messen, und zwar sowohl die Gesammtstrahlung, als auch die sichtbare Strahlung allein, indem er eine Alaunplatte vor das Bolometer bringt. Es zeigt sich, dass die Strahlung sich in hohem Maasse andert mit dem Druck des Gases, im allgemeinen so, dass bei

¹⁾ G D Liveing and J Dewai, On the spectral lines of the metals developed by exploding gases Phil Mag (5) 18 p 161-173 (1884)

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the influence of pressure on the spectra of flames. Proc Roy Soc 49 p 217-225 (1891)

³⁾ G J Stoney, Recent spectroscopie determinations Nat 46 p 513 (1892), auch Astron & Astrophys 11 p 935 (1892)

⁴⁾ K Ångstrom, L'intensité de la radiation des gaz sous l'influence de la déchaige électrique Note preliminaire Ofvers K Vetensk Akad Forh 1891, Nr 6, p 373—379 Bolometrische Untersuchungen über die Stärke der Strahlung verdünnter Gase unter dem Einflusse der electrischen Entladung Nova Acta Ups 1892, 45 pp, auch verkurzt Wiedem Ann 48 p 493—530 (1893)

medrigerem Druck die Strahlung kurzeie Wellen enthalt Wahrend bei Stickstoff von 2 mm Druck noch ein grosser Theil der Strahlung ultiaroth ist, betragt bei 0 1 mm die sichtbare Strahlung 95% der ganzen. Angstiom meint, man musse daraus und aus den ubrigen Ergebnissen den Schluss ziehen, dass man es mit irregularer Stiahlung zu thun habe. Aber es sei nicht entschieden, ob bei der Entladung alle Gastheilchen betheiligt seien, - dann wurde schon die niedrige Temperatur die irregulare Strahlung erweisen, oder ob bei Annahme einer convectiven oder electrolytischen Entladung sich nur einzelne Moleceln an der Fortfuhrung der Electricitat betheiligen, dann konne das Gas als ganzes relativ kuhl bleiben, die activen Theilchen aber Bewegungen ausführen, welche sehr hoher Temperatur entsprechen Ei meint, am besten passe die Annahme, dass die Strahlung theils regular, theils irregular sei Mit abnehmendem Druck nimmt die regulare Strahlung immer mehr ab, wahrend bei zunehmendem Druck sich die Dampfungsverhältnisse im Gase andern, und die anomale Strahlung leichter in normale umgewandelt wird, wobei sie reicher an ultrarother Strahlung wird Ein grosserer Theil der zugeführten Energie wird zur Eiwarmung benutzt, und fur eine und dieselbe Stiomarbeit nimmt die Gesammtstiahlung mit zunehmendem Drucke ab

Zum Schluss sei auch eine Aeusserung von Lockyer¹) gegeben, der im Ganzen immei den Einfluss der Temperatur sehr betont, wie mir scheint zu sehr Er sagt, durch Zufuhrung von Warmeenergie werde die freie Weglange vergrossert und erst secundar wurden Schwingungen erzeugt, durch electrische Energie aber werde die freie Weglange nicht geandeit, sondern direct Schwingungen erzeugt, so dass wir ohne Warme dieselben Erscheinungen erhalten, wie bei Erwärmung. Er sei früher in Unterhaltungen mit Clifford zu dem Schlusse gelangt, dass zugefuhrte Energie bewirken konne 1 Veigrosserung der freien Weglange, 2 Rotationen der Theilchen, 3 Schwingungen derselben Sie hatten danach gesprochen von "path-heat, spin-heat and wobbleheat" Es scheine klar zu sein, dass Warmeenergie Linienspectra nur auf die beiden ersten Arten erzeuge, bei Gasen und manchen Metallen überhaupt nicht. die electrische Energie aber wirke direct auf die dritte Weise schiedenen Elementen seien verschiedene Warmegrade zur Erzeugung der Spectra nothig, bei Gasen aber wirke nur Electricitat, und zwar nur solche von hohei Spannung, der Bogen sei unwirksam.

124. Ich will damit diese Reihe von Aeusserungen abschliessen Es geht aus ihnen deutlich hervor, dass ziemlich alle Beobachter darin einig sind, in dem Leuchten der Gase noch mehr eine Luminescenz zu sehen, als im Bogen oder gar den Flammen Wir wissen also in den seltensten Fallen für die ein characteristisches Spectrum gebenden Lichtquellen, ob und in wie weit ihre Strahlung eine regulare ist, die nur durch Warme hervorgebracht ist Noch weniger wissen wir, ob nicht noch andere Bedingungen zum Eischeinen einer

¹⁾ J N Lockyer, The present standpoint in spectrum analysis Nat 49 p 585—588 (1899)

Linie nothig sind Daraus ergiebt sich eine nur zu oft übersehene Consequenz wir konnen keinen Zusammenhang zwischen dem Spectrum und der Temperatur des dasselbe erzeugenden Korpers annehmen, und alle Schlusse, welche man aus dem Auftreten bestimmter Linien oder Banden auf die Temperatur gezogen hat, sind durchaus unsicher 1) So hat schon Watts 2) aus dem Erscheinen eines grunen Linienpaares beim Natrium die Temperatur zu schatzen gesucht, und namentlich Astronomen haben auf diesem Wege Aufschluss über die Temperatur der Himmelskorper zu erhalten gesucht

Noch neuerdings hat Scheiner 3) eine Magnesiumlinie in diesem Sinne verwenden wollen Er sagt die Linie 4481 trete weder in der Flamme noch im Bogen auf, sondern nur im Funken, sie sei also an eine hohere Temperatur als die des Bogens gebunden Schon diese experimentelle Angabe ist falsch, dass die Linie im Bogen nicht sichtbar sei Liveing und Dewari) finden im Gegentheil, dass 4481 im Bogen ebenso stark werde, wie im Funken, wenn man den Bogen zwischen Magnesiumstaben brennen lasst, wahrend sie nicht sichtbar ist, wenn man nur Magnesiumstücke in den Kohlebogen legt. Das legt die Vermuthung nahe, dass ihr Auftreten mehr von der Dichte oder Reinheit des Dampfes abhange, als von der Temperatur Wie schon erwahnt (§ 118), findet Schenck, dass im Funkenspectrum 4481 verschwindet, wenn die Electroden glühend werden Basquin 5) erhalt dieselbe Linie sehr kraftig, wenn er den Bogen in Wasserstoffatmosphale erzeugt, die ubligen Erscheinungen wurden aber eher fur niedrigere Tempeiatur in diesem Falle spiechen, als fur hohere, wenn es eben erlaubt ware, ohne Weiteres immei nui von Temperatur zu sprechen. wahrend offenbar noch eine ganze Anzahl uns nicht bekanntei Umstande das Auftreten von bestimmten Linien bedingen

Dagegen scheinen Schlusse, die aus dem Auftreten von Banden- statt der Linienspectra gezogen worden sind (), im Allgemeinen mehr Berechtigung zu haben, obgleich auch wohl grosste Vorsicht nothig ist

125. Wir weiden uns nun die Frage stellen mussen wie kann man regulare Strahlung von Luminescenz unterscheiden? Diese Frage ist bereits von Kirchhoff beantwortet, wenn er bei Beweis seines Satzes die irregulare

¹⁾ Auch L E Jewell aussert sich in diesem Sinne Astrophys J 11 p 234-240 (1900)

²⁾ W M Watts, Note on the temperature and heating-powers of flames Phil Mag (4) 39 p 337-337 (1870)

³⁾ J Scheiner, Berl Bei 1894, I p 257—258 Merkwindiger Weise schliesst sich J E Keeler diesel Ansicht an Astron & Astrophys 13 p 660—662 (1894) — Scheiner giebt in dieser Albeit auch sehr bestimmt die Temperatur des Funkens mit Leydener Flasche zu 15000°C im Maximum an Es waie sehr interessant zu erfahren, wie ei sie bestimmt hat Oder sollte nur die alte Schatzung von Dewar reproducirt sein, der 10000 bis 15000° annimmt im Jahre 1872, also zu einer Zeit, wo er auch für die Temperatur des Bogens 8000° annahm?

⁴⁾ G D Liveing and J Dewar, Investigations on the spectrum of magnesium No II Proc Roy Soc 44 p 241-252 (1888)

⁵⁾ O H Basquin, The spectrum of hydrogen given by the metallic arc of tin, copper, silver, etc. Astrophys J 14 p 1—16 (1901), siehe p 13

⁶⁾ Siehe z B A Secchi, Sulla temperatura solare Attracc Lincei 23 p 93-99 (1870)

Strahlung ausschliesst der Kirchhoffsche Satz gilt nicht Spatei hat ganz besonders E Wiedemann i auf die Ungultigkeit des Kirchhoffschen Satzes als Kennzeichen fur Luminescenz hingewiesen. Wenn aber Wiedemann daber 2) sagt, in solchen Fallen gelte der zweite Hauptsatz der mechanischen Warmetheorie nicht mehr, dass Warme nicht ohne Arbeitsleistung vom kalteren zum warmeren Korper übergehen konne, so ist das ein zu Missverstandnissen leicht Veranlassung gebender unglücklicher Aussprüch, welchen Wiedemann währscheinlich auch gar nicht so gemeint hat. Wir konnen alleidings, wenn wir z B einen phosphorescirenden Korper in eine gleich warme schwarze Hulle bringen, die Hulle erwarmen, und haben dann einen Uebergang vom kalteren zum warmeren Korper. Aber die Arbeit wird daber von den gleichzeitig vorgehenden Aenderungen im phosphorescirenden Korper geleistet, der Energie in irgend einer Form verliert, wenn uns auch der Mechanismus unbekannt ist in Von einer Verletzung des Carnotschen Princips ist also keine Rede

Die irregulare Strahlung kann starker oder schwacher sein, als die des schwarzen Koipers bei derselben Temperatur. Im zweiten Falle konnen wir daraus noch nichts ersehen, so lange wir nicht das Absorptionsvermogen kennen, im ersten Falle aber sind wir sicher, es mit Luminescenz zu thun zu haben, da nur bei unendlich dicker Schicht ein nicht schwaizer Korper so stark strahlen kann, wie der schwarze, aber niemals mehr

In diesem Sinne hat Paschen⁴) gesucht zu zeigen, dass die Emission des Natriums in der Bunsenflamme eine Luminescenz sei. Ei misst bolometisch die Energie, welche in den D-Linien emittirt wird, und veigleicht sie mit dei Energie, welche in dem gleich breiten Stuck des Spectrums von gluhendem Platin steckt. Erstere entspricht einem Ausschlag von 20 Scalentheilen, letztere 9.5, und daraus schloss Paschen, dass die Natriumstrahlung irregular sei Man kannte damals aber noch nicht die Temperatur der Bunsenflamme, schätzte sie auf 1450° bis 1500°, und so gab Paschen seinem Platin die Temperatui von 1470°, heute wissen wir, dass die Bunsenflamme nahe an 1800° erzeugt, und so glaube ich, dass Paschen selbst seinen Schluss nicht mehr aufrecht erhalten wurde

Wie ich nachtraglich finde, ist auch schon langst experimentell der Beweis geliefert, dass Platin starker strahlt, als der Natriumdampf von gleicher Temperatur Um die Umkehrung der Natriumlinien zu zeigen, spannt Gunther?

¹⁾ E Wiedemann, Wied Ann 34 p 446-463 (1888), Wied Ann 37 p 177-248 (1889)

²⁾ E Wiedemann, Wiedem Ann 37 p 181 (1889), Zum zweiten Hauptsatz der mechanischen Warmetheorie Wiedem Ann 38 p 485—487 (1889)

³⁾ Siehe dazu K Wesendonck, Zur Thermodynamik des Leuchtens Wiedem Ann 62 p 706—708 (1897), E Wiedemann, Zur Thermodynamik der Luminescenz Wiedem Ann 66 p 1180—1181 (1898)

⁴⁾ F Paschen, Notiz über die Gultigkeit des Kirchhoffschen Gesetzes von der Emission Wiedem Ann 51 p 40—46 (1894)

⁵⁾ C Gunther, Ueber ein einfaches Verfahren, die Umkehrung der farbigen Linien der Flammenspectra, insbesondere der Natriumlinien, subjectiv darzustellen Wiedem Ann 2 p 477—478 (1877)

in der Bunsenflamme, in welche die Natriumperle gehalten wird, noch einen verticalen Platindraht aus Ei wird gluhend und kann als spaltformige Lichtquelle betrachtet werden. Sieht man die Flamme durch ein Prisma an, so sieht man die D-Linien umgekehrt, ein Beweis, dass Platin von den betreffenden Wellenlangen mehr emittirt Also auch aus der Intensität der Strahlung kann man nicht auf Luminescenz in Flammen schließen

Dagegen sind alle Lichterscheinungen unter 500° C, namentlich also die Erscheinungen der Fluorescenz und Phosphorescenz, leicht als nregulare Strahlung zu erkennen

- 126. Als ein zweites Kennzeichen irregulaier Strahlung konnen wir die Erscheinung betrachten, dass bei gleichbleibender Temperatur die Emission sich andert, namentlich abnummt, wie es etwa bei phosphorescirenden Korpern der Fall ist. Wiedemann und Schmidt¹) haben in einer Reihe von Arbeiten aus solchem Verhalten auch Schlüsse auf die Art der Luminescenz zu ziehen gesucht. Namentlich bemerken sie, dass wenn das Licht sehr langsam abklingt, oder wenn es sich abhangig von der Dauer der erregenden Einwirkung erweist, wahrscheinlich Chemiluminescenz vorliegt. Ich will darauf nicht naher eingehen
- 127. Da bei der irregulaien Strahlung das Kirchhoffsche Gesetz quantitativ nicht gelten kann, werden wir nicht erwarten durfen, es auch nui qualitativ bestatigt zu sehen, d h die Emissionslinien auch in Umkehrung zu finden Wenn das doch in zahllosen Fallen eintritt, sowohl bei Flammen. als im Bogen, in einzelnen Fallen sogar bei electrisch gluhenden Gasen, so ist damit naturlich noch nicht bewiesen, dass das Kiichhoffsche Gesetz auch quantitativ gelte Trotzdem bin ich dei Ansicht, dass es in vielen Fallen auch quantitativ gilt, und ich schliesse das aus dei Thatsache, dass gewohnlich im hellen und umgekehrten Spectrum sich die Intensitätsverhaltmisse aller Limen nahe entspiechen. Das zeigt ja auch schon der Vergleich etwa der Bogenspectra mit dem Sonnenspectium. Und das ist mit ein Grund. der mich in manchen Fallen an iegulaie Emission glauben lasst, wo von andern irregulare angenommen wird Man pflegt sich in solchen Fallen, um die Umkehrung zu erklaren, mit dei Aeusserung zu helfen, dass hier die Absorption sich aus dem Princip dei Resonanz ergebe. Ich werde mich darubei bei Besprechung der Absorptionserscheinungen weiter auszulassen haben.

Schon Hittorf²) bemeikt dass die leuchtenden Gase nicht durch Warme emittien, sei ersichtlich aus der Thatsache, dass sie nicht absorbiren Das schloss er aus einem Versuch mit einem 3 cm langen Rohrchen, welches mit Wasserstoff gefüllt und von continuirlichen (?) Stromen durchflossen war, aber in Absorption nicht die Wasserstofflinien zeigte

¹⁾ E Wiedemann und G C Schmidt, Ueber Luminescenz Wiedem Ann **54** p 604—625 (1895) Ueber Lichtemission organischer Substanzen im gasförmigen, flussigen und festen Zustand Wiedem Ann **56** p 18—26 (1895) Ueber Luminescenz von festen Körpern und festen Losungen Wiedem Ann **56** p 201—254 (1895)

²⁾ W Hittorf, Wiedem Ann 7 p 582 (1879)

Einen analogen Versuch macht Cantor ') Die Strahlen einer electrischen Lampe werden zur Halfte in den unteren Spalt eines Spectialphotometers geleitet, wahrend die zweite Halfte durch eine verdunnte Gasschicht von 1 m Lange hindurchgehen muss, bevor sie auf die obeie Spalthalfte fallt Das Gas wird durch ein Inductorium erregt, und nun untersucht, ob man eine Umkehrung der Gaslinien erhalt Das ist nicht der Fall, und Cantor schliesst, leuchtende Gase absorbirten nicht die Strahlen, welche sie emittiren, das Kirchhoffsche Gesetz gelte für sie nicht Aber der Versuch beweist gar Erstlich namlich muss, damit Umkehrung eintrete, der absorbiiende Korper niedligere Temperatui haben, als der emittiende, sonst konnen die Limen in Emission ubrig bleiben oder auch weder hell noch dunkel sichtbar Uebei die Temperatur im Geisslerrohr wissen wir abei nichts Zweitens sagt schon Kirchhoff²) "das Spectrum intermittiiender electrischer Funken kann durch Sonnenlicht, welches man durch sie hindurchleitet, nicht umgekehrt weiden, weil die Dauer jedes Funkens sehr klein ist gegen die Zeit zwischen zwei auf einander folgenden Funken" In demselben Sinne betont Hittorf3,) dass er bei seinem Veisuch continuirliche Strome angewandt habe wirklich der Fall wai, ist freilich zweifelhaft) Auch Pringsheim 4) fuhrt diesen Grund gegen Cantor an — Ebenso wirkt die Unieinheit des Spectrums, welche andere hell bleibende Wellenlangen an die Stelle der dunkeln Linien fallen lasst und ihre Dunkelheit vermindert

Dass aber die Limen in Geisslerrohren sich unter Umstanden umkehren lassen, also das Gas gleichzeitig emittirt und absorbirt, ist durch oft beobachtete Selbstumkehr einzelner Limen festgestellt. So haben es für Wasserstofflimen Liveing und Dewar⁵), Hasselberg⁶), Schumann⁷), Fievez⁹) beobachtet, für die D-Limen kann man die Erscheinung leicht sehen⁹), für die starke He-Lime haben Runge und Paschen¹⁰) die Erscheinung gefunden Bei der Selbstumkehr ist naturlich das Intermittiren der Entladung kein Hinderungsgrund, und das giebt einen Fingerzeig, in welcher Richtung der Cantorsche Versuch abzuandern ware

128. Noch eine Aibeit will ich an diesei Stelle eiwahnen Stas¹¹) hat in ausserordentlich muhsamen Arbeiten die Spectia einiger Elemente untersucht

¹⁾ M Cantor, Versuch uber die Absorption des Lichtes im electrisch leuchtenden Gasen Drudes Ann ${f 1}$ p 462—465 (1900)

²⁾ G Kirchhoff, Abh Berl Akad 1861, p 77

³⁾ W Hittorf, Wiedem Ann 19 p 75 (1883)

⁴⁾ E Pringsheim, Bemerkungen zu einem Versuch des Hin M Cantoi, Diudes Ann 2 p 199-200 (1900)

⁵⁾ G D. Liveing and E Dewar, Proc Roy Soc 35 p 74 (1883)

⁶⁾ Hasselberg, Mém St Pétersb (7) 28 Nr 2, p 74 (1880)

⁷⁾ V Schumann, Astron & Astrophys 12 p 159-166 (1893)

⁸⁾ Ch Fievez, Bull de Belgique (3) 1 p 324-332 (1881)

⁹⁾ Siehe z B A Wullner, Pogg Ann 135 p 174-176 (1868)

¹⁰⁾ C Runge und F Paschen, Astrophys J 3 p 12 (1896)

¹¹⁾ J S Stas, Oeuvies complètes, Tome 3 p 202-452 Bruxelles bei Maquaidt 1894

Sein Ziel war, die verwandten Substanzen auf chemischem Wege so rein herzustellen. dass sie auch spectroscopisch rein eischienen. — eine ebenso schwierige, wie zwecklose Arbeit, - um dann mit diesen Piapaiaten Versuche uber Veranderlichkeit der Spectra auszufuhren, die ihre Spitze gegen Lockver's Dissociationstheorie kehren Die Schlusse, welche Stas 1) zieht, sind aber ganz verfehlt Er meint, das Flammenspectium sei vollkommen unverandeilich, das Spectrum des Bogens und des Funkens sei zwai ein andeies, aber ebenfalls unveränderlich, und man musse daher zwischen dem duich Warme erzeugten Flammenspectrum und dem electrischen Spectrum unterscheiden zelne Theil dieses Schlusses ist falsch Flammen- Bogen- und Funkenspectra sind noch sehr veranderlich einerseits, sehr verwandt und unter gewissen Bedingungen identisch andererseits, die Unterschiede berühen theils auf verschiedener Temperatur, theils auf verschiedener Dichte, endlich auf der verschiedenen Art der Anregung der Theilchen Da das Sonnenspectrum am ahnlichsten dem des Bogens ist, behauptet Stas auch, das Licht der Sonne ruhre von electrischen Entladungen in ihr her Gegen diese Schlusse wenden sich Huggins²) und Wilde³), letzterer bietet 3000 Mark demjenigen, der ihm Thallium bringt, welches nach Stas' Behauptung nur die grunen Linien zeigt

ZWEITER ABSCHNITT

Die Entstehung der Aetherschwingungen

129. In den vorigen Paragraphen sind die Ansichten besprochen worden über die Frage, auf Kosten welcher Energie in den verschiedenen Fallen das Licht entsteht, ohne dass wir irgendwie auf den Mechanismus eingegangen waren, durch welchen die zugeführte Energie in Licht verwandelt wird. Dass man auch in diese Vorgange einen Einblick zu gewinnen gesucht hat, versteht sich von selbst, ebenso aber auch, dass wir uns hier noch mehr auf dem Boden mehr oder weniger plausibler Hypothesen bewegen, die um so bedenklicher werden, je detaillirter die gemachten Annahmen sind

Im Ganzen konnen wir drei Stufen in der Entwicklung der Anschauungen unterscheiden. In der altesten Zeit nahm man eine wechselseitige Einwirkung zwischen den Bewegungen der Moleceln oder ihrer Atome und des Lichtathers, in welchen sie eingebettet sind, an. Das ist offenbar die einfachste Annahme, die ihr volliges Analogon in akustischen Erscheinungen findet, wenn ein fester Korper schwingt, so theilt er etwas von seiner Energie der umgebenden Luft mit, und es entstehen nach allen Seiten sich ausbreitende Schallwellen, wenn umgekehrt dieselben Wellen in der Luft vorhanden sind und an den Körper gelangen, setzen sie ihn in Bewegung, es tritt Resonanz ein. Dieses Bild wird

J S Stas, De la nature de la lumiere solaire Mem Acad Belg 49 (1891), 47 pp
 W Huggins, Inaugural address, Brit Ass 1891 Auch Nat 44 p 372-382 (1891)

³⁾ H Wilde, On the spectral and other properties of thallum in relation to the genesis of the elements Chem News 73 p 304—305 (1896)

noch heute haufig benutzt, es ist seinerzeit ziemlich ausgebildet worden, und besitzt wegen seiner Einfachheit und den bekannten Analogien beim Schall manche Volzuge

Die zweite Stufe geht von der Identitat des Tragers dei electrischen und Lichterscheinungen aus jedes Molecel oder Atom wird mit einer gewissen Menge von Aether behaftet gedacht, der bei den Bewegungen der ponderablen Materie oder bei electrischen Vorgangen bewegt oder deformit wird und nun in dem umgebenden Aether electromagnetische Lichtwellen hervorruft, wie andererseits solche Wellen im freien Aethei auf den an den Atomen haftenden Aether einwicken und dadurch die fest damit verbundenen Atome in Bewegung versetzen. Diese Anschauung ist von der vorigen nur wenig verschieden, sie setzt nur zwischen den freien Aether und das ponderable Atom als Zwischenglied den nicht freien Aether. Die Anschauung ist wohl hauptsächlich heivorgerufen durch die nahere Erkenntniss, dass das electrische Leuchten dei Gase eine Luminescenz sei

Die dritte Stufe endlich, in deren Entwicklung wir noch begriffen sind, sucht kuiz gesagt die Bedeutung der ponderablen Materie immer mehr zurück zu drangen. Nicht das Molecel oder das Atom bewegen sich, sondern in oder auf ihnen electrische Ladungen, die Atome werden Hertzsche Resonatoren, die je nach ihrer Construction den Ladungen bestimmte Schwingungen gestatten. Oder man denkt sich das emittirende Atom als positiv geladenen Korper, der von einer Anzahl negativer Electronen umgeben ist, wie die Sonne von den Planeten, oder endlich man beseitigt die Materie vollstandig und ersetzt sie durch ein Aggregat von Electronen

130. Schon Euler 1) macht die Annahme, die kleinsten Theilchen der Korper konnten gemass ihrer Natur ganz bestimmte Schwingungen leichter ausführen, als andere, und damit eiklait er die Oberflachenfarben als eine Resonanzerscheinung Heischel 2) fügt etwas Neues hinzu, er denkt sich ebenfalls die Korper aus kleinsten Theilchen, Atomhaufen, zusammengesetzt, die nach ihrer Natur und den zwischen ihnen wirkenden Kraften ganz bestimmter Schwingungen vornehmlich fahig sind, aber er meint, unter dem Einfluss ausserer Krafte konnten sie auch ihnen nicht eigenthumliche, erzwungene Schwingungen ausführen Stokes 3) sagt, vielleicht als erster, es handle sich nicht um die Schwingungen der ganzen Moleceln, sondern um die ihrer Theile Eigenthumlich bei Stokes ist die Anschauung, die Absorption berühe auf einer Storung der naturlichen Molecularbewegungen Er sagt "Ich gebe die Idee, dass die Lichtabsorption von der Erzeugung molecularer Storungen herruhre, nicht als eine neue, obwohl moglicherweise bisher angenommen

¹⁾ L Euler, Nova theoria lucis et colorum Opuscula varii argumenti, Berolini bei Haude & Spenei 1746, p 169—244 Siehe diesen Band § 4

²⁾ J F W Herschel, On the absorption of light by coloured media viewed in connexion with the undulatory theory Phil Mag (3) 3 p 401—412 (1833)

³⁾ G G Stokes, On the change of refrangibility of light $\,$ Phil Trans 1852, II p $463-\!\!\!-\!\!\!562$

sein mag, die Mittheilung der Aetheischwingungen an die Molecule implicite nothwendig das Dasein isochroner Schwingungen unter den Moleceln"

Auch Angstiom 1) stellt sich auf den Boden der Annahme, dass die kleinsten Theilchen ganz bestimmter Schwingungen fahig seien und daher im Spectrum nui ganz bestimmte Linien erzeugen, dass sie auf ganz dieselben Schwingungen, wenn sie von aussen herankommen, resonnen und sie absor-Er ist abei dei erste, - und darin liegt ein grosses Veidienst, der sich die Frage stellt, warum nun nicht alle Korper nur discontinuirliche Spectra geben "Eine Frage von glossem Intelesse, deren Beantwortung aber auf bedeutende Schwierigkeiten stosst, ist die weshalb das Spectrum, welches man von den gluhenden Theilchen im electrischen Funken eihalt, nur gewisse Farben zeigt und nicht, wie es bei einem zum Gluhen gebrachten Metallstuck der Fall ist, alle Farben in einem zusammenhangenden Ganzen Zweifel, ob ich in dieser Sache das Rechte getroffen haben moge, wage ich folgende Erklaiung die Theorie der kleinen Bewegungen im Allgemeinen lehrt dass die Menge der Molecularbewegungen eines Korpers das dreifache der Anzahl der Molecule innerhalb der Attractionssphare ist, und daraus folgt, dass wenn dieser Molecule unendlich viele sind, auch die Menge ihrer Bewegungen unendlich sein muss, dass mithin auch das Spectrum sich als ein zusammenhangendes Ganzes zeigen muss. Dies braucht indes nicht der Fall zu sein mit den Metalltheilchen, welche durch die Electricitat fortgeschleudert werden Diese Theilchen konnen in Giosse bedeutend unter der Attractionssphale der Molecule bleiben, daduich wird die Auzahl der moglichen Oscillationen eingeschrankt, weshalb auch das Spectrum kein zusammenhangendes Ganzes bilden kann "

Im folgenden Jahrzehnt sind kaum Ansichten zu unserem Thema geausseit worden Kirchhoff und Bunsen berühren die Frage niegends, und auch Plucker und Hittoif sprechen mehr von dem Grund der mehrfachen Spectra, den sie in einer Veranderung der molecularen Structur sehen, als von der Entstehung der Spectra überhaupt

131. Die erste ausfuhrlichere Behandlung finde ich bei Clifton²) Er nimmt an, alle Koiper bestehen aus getiennten Moleceln, die wieder aus Atomen zusammengesetzt sind, beide sind in daueinder Bewegung. In festen und flussigen Koipern bleiben die Moleceln stets in der Wirkungssphare benachbaiter Moleceln, die bei festen Korpern stets dieselben sind, wahrend sie bei Flussigkeiten sich andern. In Flussigkeiten sollen auch Rotationen der Moleceln moglich sein, in festen Korpein nicht. Bei Gasen stehen die Moleceln unter gegenseitiger Einwirkung nur wahrend der kurzen Zeiten der

¹⁾ A J Ångström, Optische Untersuchungen K Svensk Vet Akad Handl 1853 Pogg Ann 94 p 141—165 (1855), Phil Mag (4) 9 p 327—342 (1855) Siehe auch Phil Mag (4) 24 p 1—11 (1862)

²⁾ R B Clifton, An attempt to refer some phenomena attending the emission of light to mechanical principles Manchester Soc Proc 5 p 24—28 (1866)*, Chem News 12 p 286—287 (1865)

Zusammenstosse Diese bringen Schwingungen der Moleceln und Atome heivoi und damit Schwingungen des Lichtathers, wahrend die translatorische Bewegung der Moleceln nicht in Licht umgesetzt werden kann Er gebraucht den Vergleich mit einei Glocke, die durch Bewegung keine Schallwellen eizeuge, sondern nur durch Schwingungen Wenn die Temperatui wachst und damit die kinetische Energie der Molecularbewegung, so wachse auch die innere kinetische Energie, und es sei wahrscheinlich, dass beide einander proportional seien, dann musse auch die Aetherenergie wachsen und gleichzeitig kamen kurzere Wellen hinzu Drapers Gesetz deute darauf hin, dass für alle Korper das Verhaltniss zwischen der translatorischen und der inneren Energie dasselbe sei Da in festen und flüssigen Kolpern die Moleceln sich unter fortwahrend veranderlicher Einwirkung der benachbarten Moleceln befinden, so konnen auch die Atome nicht bestimmte Schwingungen ausfuhren, sondern letztere andein sich fortwahlend, so dass wir continuirliche Spectra erhalten In Gasen dagegen finden die Schwingungen rein unter dem Einfluss der inneren Krafte statt, haben dahei ganz bestimmte Schwingungszahlen, wir haben Linienspectra In unvollkommenen Gasen herrsche ein mittlerer Zustand, dem entsprechen Bandenspectra

Nach diesen Anschauungen sind alle Veranderungen von Gasspectren auf geandeite Freiheit der Atombewegung zuruckzuführen, und zwar duich aussere Einwirkung, nicht auf Veranderung des Molecels selbst. Auf die Frage, ob eine solche Annahme genugt, werde ich im nachsten Kapitel einzugehen liaben Soweit moleculare Aenderungen nicht in Betracht kommen, sind abei die Anschauungen Cliftons für die nachste Zeit typisch geblieben

Moleceln als Ganzes und der Bewegung der Atome in ihnen Ei sagt, nur letztere konne Linienspectra hervorbringen, erstere nicht Die Atombewegung gehe frei vor sich nur während der Bewegung der Moleceln in der freien Weglange während der Zusammenstosse aber ist die Atombewegung nicht frei, es treten Storungen ein, welche sich in der Verbreiterung der Linien zeigten Die Wirkung der Stosse sei aber gering, da zwischen je zwei Stossen viele Tausende von Schwingungen stattfinden Die Bandenspectra würden daduich hervorgebiacht, dass in dem Molecel Krafte wilken, welche einen regelmassigen Wechsel der Bewegung der Atome bedingen — In den folgenden Jahren modificirt Stoney²) diese Erklarung etwas, ei sagt jetzt, wenn die Bewegung im Molecel periodisch sei, so musse sie sich nach dem Foulierschein Satz in Sinusschwingungen zeilegen lassen Das Prisma führe währscheinlich eine solche Zerlegung aus, dahei erzeuge jedes Molecel eine harmonische Reihe

¹⁾ G J Stoney, The internal motions of gases compared with the motions of waves of light Phil Mag (4) 36 p 132-141 (1868)

²⁾ G J Stoney, On the cause of the interrupted spectra of gases Rep Brit Ass 1870, Not & Abstr, p 41—43, Proc Irish Acad 1 p 107—112 (1871), auch Phil Mag (4) 41 p 291—296 (1871)

von Linien Sind alle die Obertone vorhanden, so haben wir ein Bandenspectium, wenn nur einzelne da sind und wenn verschiedene Molecel wirken, so entsteht das regellose Linienspectrum. In einer dritten Arbeit¹) wiederholt er diese Anschauungen und sagt "All these phenomena may safely be attributed to periodic motions in the molecules of the gas, the dilatation of the lines being due to perturbations which effect the periodic times. After the periodic time has been disturbed (probably on the occasion of the collision between molecules) it seems to settle down gradually towards its normal amount, thus imparting breadth to the corresponding spectral line. Weiter wird hier die merkwurdige Vermuthung ausgesprochen, unregelmassige Bewegung der Molecule sei ein Hauptgrund für die Durchsichtigkeit mancher Korper, da solche Moleceln nicht bestimmte Wellenlangen emittiren und absorbiren konnen

133. Lecoq de Boisbaudran2) hat sich eine sehr ins Einzelne gehende Volstellung von der Entstehung des spectralen Lichtes gebildet. Er steht auf dem entgegengesetzten Standpunkt, wie Stoney, da er meint, das Molecel als Ganzes erzeuge das Licht, wie durch die Existenz der Veibindungsspectia bewiesen werde Wahrend in festen Korpern die verschiedenen Moleceln auf einander einwirken, daher die Schwingungen nicht frei sind, und in Folge davon ein continuirliches Spectium entsteht, erzeugen die Gase mit freien Moleceln discontinuirliche Spectra Alle ihre Moleceln schwingen in gleicher Weise, die verschiedenen Linien eines Spectiums entstehen nach einander, indem jedes Molecel einen Kreis verschiedener Schwingungen duichlauft, nach deren Ablauf derselbe Kreislauf von Neuem beginnt Von den moglichen Bewegungen eines Molecels ist die einfachste die Rotation um einen Schwerpunkt Ware es ein Rotationskorpei, so konnte die Rotation keine bestimmte Wellenlange erzeugen, wohl aber, wenn es Ungleichmassigkeiten, Hervorragungen besitzt Die Abstande zwischen diesen bedingen die Wellenlangen des emittirten Lichtes Die Zahl und relative Lage der Ungleichmassigkeiten bedingt ein erstes Spectrum, welches die characteristichen Linien des Molecels bildet - Nun bewegt sich aber das Molecel, wahrscheinlich in langgestreckter Ellipse mit variabler Geschwindigkeit, die Wellenlangen hangen daher so zu sagen von der Lange des Tages des Molecels ab, die hellsten Linien entstehen Die Rotation des Molecels kann in gleichem Sinne um die eigene Axe und um den Centralkoipei stattfinden, oder in entgegengesetzten Richtungen, im ersten Fall weiden die Schwingungen bei Entfernung vom Perihel schneller und schwacher, es entstehen Banden, die nach Violett abschattirt sind, im anderen Falle solche nach Roth Das Centrum der Ellipse kann wieder eine Ellipse beschreiben, dadurch wiederholen sich die Banden

¹⁾ G J Stoney, On one cause of transparency Rep Brit Ass 1871, Not & Abstr. p 41-42

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur la constitution des spectres lumineux C R 69 p 445-451, 606-615, 657-664, 694-700 (1869) Siehe auch C R 78 p 658-660 (1871)

und es entsteht ein sehr complicirtes Spectrum Man konnte in demselben Sinne noch weiter gehen — Esmuss eine einfache Beziehung zwischen der Rotationsdauer des Molecels und der Umlaufszeit in der Ellipse bestehen, sonst wurden sich continuurliche Spectra ergeben. Es mussen auch storende Krafte vorhanden sein, durch welche eine Verbreiterung der Linien entsteht, wei den die Storungen sehr groß, wie bei den festen Korpern, so eihalten wir continuitliche Spectra. Druckvermehrung verbreitert daher die Linien

Diese ganze ungemein kunstliche Hypothese wird von Lecoq aufgebaut, um Gesetzmassigkeiten in den Spectren zu erklaren Er modificirt sie spatei ') noch etwas, indem er sagt, die Ungleichmassigkeiten brauchten nicht Hervolagungen eines festen Korpers zu sein, sondern konnten auch ersetzt werden durch elliptische excentrische Bewegung der Atome im Molecel

Ich glaube mit V A Julius²), dass es sich nicht lohnt, naher auf diese durch nichts begrundeten und, wie mit scheint, unhaltbaren Hypothesen einzugehen

134. In einer interessanten Abhandlung sucht Lippich ') wohl als Erster die Unscharfe der Linien durch die Bewegung der Molekeln und das Doppler sche Princip zu eiklaren, da es ihm unmoglich eischeint, dass gesteigeite Temperatur die Art der Atomschwingungen in dei Weise andern konne, dass grade benachbarte Schwingungen entstehen Die hier gewonnenen Resultate werden an anderer Stelle zu erwahnen sein Dann abei fugt er hinzu "Uebrigens moge nicht vergessen werden, dass die ei haltenen Resultate strenge nur fur ideale Gase gelten Wenn aber namentlich bei zunehmendem Druck, dem das Gas unterworfen wird, oder bei Dampfen, eine Abweichung von diesem ideellen Zustande vorhanden ist, d. h. wenn die Weglange, wahrend welcher ein Molecel in der Wirkungssphare eines anderen verweilt, nicht mehr verschwindend klein ist gegen die mittlere Weglange, werden nothwendig auch Veranderungen im Spectrum diesen Umstand anzeigen. In diesem Falle ware zu erwagen, dass die Schwingungsdauern eines Atomcomplexes durch die gegenseitigen Wirkungen zweier Molecule wahrend eines nicht mehr verschwindend kleinen Wegtheiles geandert werden, und zwar augenscheinlich die grosseren Aenderungen auf einer kleineren Wegstrecke als die kleineren Es werden also neue Schwingungsdauern auftreten, deren Intensitat im Spectrum um so kleiner sich zeigen wird, je grösser ihre Abweichung von der Schwingungsdauer des Gasmoleculs im idealen Zustand ist Hierdurch wird ein Spectialstreifen nach beiden Seiten hin ein verwaschenes Aussehen erhalten und der beleuchtete Theil mit zunehmendem Druck um so mehr sich ausdehnen, je

¹⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur la constitution des spectres lumineux C R 70, p 144-146 (1870)

²⁾ V A Julius, Over de lineaire spectra der elementen, en over de dubbellijnen in de spectra van Natrium, Magnesium en Aluminium Natuurk Verh Akad v Wet te Amsterd 26 (1888) auch Ann ec polyt de Delft 5 p 1—128 (1889)

³⁾ F Lippich, Ueber die Breite der Spectrallimen Pogg Ann 139 p 465-479 (1870).

mehr das beobachtete Gas in seinem Verhalten vom Mariotte-Gay-Lussacschen Gesetze abweicht "

Die hier ausgeführte Zusammenstellung der Linienverbreiterung und der Abweichungen von den Gasgesetzen ist sehr geistielch und mag einen Kein von Beiechtigung haben. Aber so einfach liegt die Sache doch nicht, das beweist schon der Umstand, dass dasjenige Gas, welches sich am normalsten verhalt, der Wasserstoff, gleichzeitig dasjenige ist, welches sich unter Druck am starksten von allen. Gasen verbieiteit, und zwar schon bei Drucken, wo bei anderen Gasen relativ keine Verbieiterung zu beobachten ist

135. Lommel 1) hat bei Gelegenheit seiner Untersuchungen über Fluoiescenz ebenfalls Ansichten uher die Entstehung der Spectra entwickelt Er unterscheidet intermoleculare Schwingungen und intramoleculare Schwingungen, erstere sind solche des ganzen Molecels, letztere die der Atome in Molecel, erstere hangen nur von der Temperatur und dem Aggregatzustand, letztere nur von dei chemischen Natur des Korpers ab Wenn ein fester Koiper erwaimt wird, so werden die intermoleculaien Schwingungen starker, die Moleceln entfernen sich, und dabei wird "die Thatigkeit der Cohasionskrafte so geandert, dass das Molecel (gleichsam jetzt starker gespannt) dadurch fahig wird, neben den bereits vorhandenen auch kurzere Schwingungsperioden zu liefern" — Beim Weissgluhen haben wir ein continuirliches Spectrum, und zwar vermoge seinei intermolecularen Schwingungen, daher für alle Korper Wenn auch intramoleculare Schwingungen vorhanden sein sollten, so sind doch die ihnen entsprechenden Linien unsichtbar auf dem hellen Hintergrunde - "Erst wenn die intermoleculare Beziehung vollig gelost ist, d h der Korpei in den gasformigen Zustand versetzt ist, konnen die intramolecularen Schwingungen fur sich zur Geltung kommen als helle Spectrallinien Wii sehen also, dass das continuirliche Spectrum eines gluhenden festen oder flussigen Korpers durch die intermolecularen, das Linienspectium durch die intramolecularen Schwingungen erzeugt wird "Bei letzteren soll die elastische Kraft auch noch von der zweiten Potenz der Elongationen abhangen, daher Combinationstone entstehen "Das Molecel sammt seiner Aetherhülle leuchtet also nicht bloss in den seinen Atomen eigenthumlichen Lichtarten, sondern auch noch mit allen moglichen aus diesen combiniiten Differenz- und Summationstonen." — Feinei nimmt hier Lommel an, ein Molecel absorbire nicht nur die Schwingungen, welche seinen eigenen entspiechen, sondern auch die, deien Schwingungszahl halb oder doppelt so gross ist

Auch in diesen Hypothesen hat sich das Neue nicht bestatigen lassen, wir konnen mit ziemlicher Sicherheit z B sagen, dass Combinationstone in den Spectren nicht vorhanden sind. Ich werde darauf an anderer Stelle zuiuckkommen mussen

¹⁾ E Lommel, Ueber Fluorescenz Erlang Sitzungsber 1871, p 39-60, auch Pogg Ann 143 p 26-51 (1871)

136. Die Anschauungen von Hoppe-Seyler 1) sind ielativ einfach und klar und unterscheiden sich kaum von denen Cliftons Er nimmt an, durch die translatorische Bewegung der Moleceln wird bei den Zusammenstossen Bewegung der Atome hervorgerufen, Oscillationen oder Rotationen, deren Geschwindigkeit abhangt von ihrer Masse und den chemischen Kraften, mit welchen sie an einander gekettet sind Diese Bewegungen werden von den Atomen dem Lichtather mitgetheilt, und, wenn sie genugend kraftig sind, als Licht bestimmter Farbe vom Auge wahrgenommen Intensitat der Lichtentwicklung ist abhangig von der Grosse dei Excursionen der Atome, sie ist daher besonders gross beim Zerfall der chemischen Molecule und Bildung neuer Koiper" "Je grossei die Geschwindigkeit der Molecularbewegung ist, um so grosser wird auch die Intensität der Atombewegungen Die Geschwindigkeit dei Oscillationen der Art ist in hoherem Maasse abhangig von der Masse der Atome, als von der chemischen Affinitat, durch welche sie im Molecule gefesselt sind, voiausgesetzt, dass die Gruppirung der Atome nahezu die gleiche ist" "So wie die Bewegung der Molecule die der Atome veranlasst und verandert, konnen auch umgekehrt die Atome, wenn sie von Lichtwellen, die in dei Wellenlange ihren Schwingungen entsprechen, in ausgiebige Schwingungen versetzt sind, Mitbewegung der Atomgruppen und der ganzen Molecule hervorbringen - Lichtabsorption" "Je dichter die Zusammenlagerung der Molecule und je lebhafter die Bewegung der Atome, um so grosser die Storungen, welche die Atome bei ihren Bewegungen erfahren — Ausstrahlung aller Lichtarten durch ei hitzte feste Körper "

Der Vollständigkeit halber muss ich aus den folgenden Jahren zwei Arbeiten erwähnen, denen wissenschaftlicher Werth wohl nicht zuzuschreiben ist Handl²) denkt sich die Moleceln von verschieden dichten Aethei hullen umgeben, die verschiedene Elasticität besitzen. Bei den weit entfernten Moleceln der Gase haben alle gleiche Hullen, bei den festen und flussigen Korpern wegen der grossen Nähe nicht, daher geben erstere nur bestimmte Wellenlangen, letztere alle. Noch weniger besagen Ideen von Puschl³) Endlich sei hiei Haussler⁴) angeschlossen, der sich die Atome als eckige Korper denken will, die um feste Axen rotiren und dadurch Aetherwellen eizeugen. Temperatursteigerung bewinke schnellere Rotation, daher kurzere Wellen

Lecoq⁵) bemerkt 1873, dass die durch verschiedene Arten der electrischen Entladung erzeugten Spectren nicht nur wegen der Temperatur-

2) A Handl, Notiz über die absolute Intensitat und Absorption des Inchts Wien Ber 65, II p 129-132 (1872)

¹⁾ F Hoppe-Seyler, Ueber die Lichterzeugung durch Bewegung der Atome Pogg Ann 147 p 101-105 (1872)

³⁾ C Puschl, Ueber den Zusammenhang zwischen Absorption und Biechung des Lichts Wien Ber 67, II p 8—13 (1873)

⁴⁾ A Haussler, Die Rotationsbewegung der Atome als Uisache dei Emission von Licht- und Warmewellen Rep f phys Tech 24 p 782—794 (1888)

⁵⁾ Lecoq de Boisbaudran, Action du condensateur sur les courants d'induction C R 77 p 937-940 (1873)

unterschiede verschieden seien, sondern dass man eine verschiedene Einwirkung der Electricitat annehmen musse - Dann spricht er besonders von der Entstehung der continuirlichen Spectren bei Gasen Dieselben konnten auf zwei Weisen eizeugt werden, namlich entweder durch Steigerung der Temperatur, wodurch einzelne Limen verstarkt und unschaif gemacht wurden, das berühe auf Stolungen der Molecularbewegungen, wenn die Klafte zu gloss werden. oder aber die Linien konnten auch verbreiteit und somit continuirliche Spectra erzeugt werden durch Unfreiheit der Moleceln, also durch vermelnte Dichte Die Verwandlung des Banden- in das Linienspectrum ser eine Folge gesteigerter Temperatui

137. In dieser Zeit etwa beginnen die umfangreichen spectroscopischen Untersuchungen von Lockyer, die wir an anderer Stelle ausführlich zu besprechen haben werden Sie enthalten zerstreut zahlreiche Bemeikungen, die zeigen, dass Lockyer¹) im Wesentlichen auf dem Boden der Anschauungen von Clifton und Stoney steht, also die Lichterzeugung den Bewegungen der Atome, nicht denen der Moleceln als ganzes zuschreibt. Neu ist bei ihm, dass er zwischen chemischen und physicalischen Atomen unterscheidet, er ist, wie mir scheint, mit vollem Recht der Ansicht, dass, wenn der Chemiker im Allgemeinen das Molecel aus zwei Atomen zusammengesetzt betrachtet, in manchen Fallen nur aus einem bestehend denkt, wir physicalisch eine viel weiter gehende Theilbarkeit annehmen mussen. Das kann man sich entweder so denken, dass die physicalischen kleinsten Theilchen noch Complexe von vielen Moleceln sind, -- dann konnte der Begriff des Atoms unverandert bleiben, — oder man nimmt an, das chemische Atom sei noch aus vielen Theilen zusammengesetzt Lock yei führt die Veranderlichkeit dei Spectia auf Veranderungen des molecularen Baues zuruck

Helmholtz²) aussert 1878 die Vermuthung, der Unterschied der Bandenund Limenspectra beruhe darauf, dass erstere vom Molecel, letztere von den Atomen erzeugt wurden

Stoney³) geht wieder naher auf die verschiedenen Bewegungen des Lichtathers ein er sagt, jede periodische Storung des Aethers lasse sich nach Fourier in haimonische Sinusschwingungen zerlegen. Dann fährt er fort: "The non-periodic disturbances which traverse a medium are of two kinds, — those which like the clang of a bell, may be represented by a series consisting of sinusoid terms with distinct periodic times, though in this case not harmonically related, and those which can be decomposed into sinusoid elements only under the condition that the elementary undulations have periodic

¹⁾ Eine zusammenhangende Darstellung seiner Ansichten giebt Lookyer in Atoms and molecules spectroscopically considered Nat 10 p 69-71, 89-90 (1874). Aus etwas spaterer Zeit stammt die Darstellung J N. Lockver, Studies in spectrum analysis. London bei Kegan Paul & Co, Capitel 4 und 5

²⁾ In J Moser, Die Spectren der chemischen Verbindungen Pogg Ann 160 p. 177-199 (1877)

³⁾ G J Stoney, Rep Brit Ass 1878, p 37

times which pass without hiatus into one another." Die letztere Art von Störungen erzeuge continuirliche Spectra, die erstere abei und die periodischen discontinuirliche

138. Wahrend ziemlich allgemein angenommen wurde, dass durch die translatorische Bewegung der Moleceln keine Lichtschwingungen hei vorgerufen werden konnten, glaubt Stokes!) doch solche Moglichkeit annehmen zu sollen. Er sagt "We have reason to believe that the mere motion of matter through the ether is insufficient to produce vibrations. There must be two portions of matter exerting forces on each other in order that the ether should be thrown into agritation. In ordinary line spectra we consider that the two portions of matter form part of the same molecule. Now it seems possible that also two portions of different molecules should in their rapid approach towards each other, or recession from each other, cause forces in the ether, which produce vibration. These latter vibrations we might expect not to take place in fixed periods, but to produce what we call a continuous spectrum. We may suppose that at the lowest temperature at which, for instance, oxygen is luminous, the vibrations in the ether are chiefly produced by this rapid relative motion of different molecules, while at higher temperatures the relative motions of different portions of one molecule might have the upper hand, the continuous spectium in one case, and the line spectium in the other, might thus be explained."

Diese Bemerkung von Stokes findet sich in einer schonen Arbeit von Schuster uber das Spectrum des Sauerstoffs, in welcher Schuster auch die uns beschäftigende Frage berührt, alleidings mehr in dem Sinne, worauf die Unterschiede der Emission unter verschiedenen Bedingungen berühen. Er pracisirt hier sehr gut die beiden hauptsächlich vertretenen Auschauungen als die Theorie der molecularen Störungen und als die Theorie der molecularen Wahrend die erste Theorie alle Veränderungen des Spectrums eines Elementes durch äussere Einwirkungen erklaren will, und auf diesen Boden haben sich fast alle bisher genannten Forscher gestellt, - will die zweite die Aenderungen besonders durch Aenderungen im Molecel, also durch mehr oder weniger weit gehende Dissociation erklaren. Schuster stellt sich in dieser Abhandlung auf die Seite der zweiten Theorie, welche vornehmlich durch Lockyer ausgebildet und vertreten worden ist. Die kleinen Veränderungen, wie Verbreiterung der Linien und Intensitätsanderungen, werden nach Schuster auf Rechnung der ausseren Beeinflussung zu schreiben sein, aber es schemt unmoglich, den Wechsel vom Bandenspectrum in das Limenspectrum ebenso erklaren zu wollen.

Ich kann Schuster darm nur beistimmen, wenn er sagt "If we observe the changes in a spectrum which gradually take place on heating or cooling a vapour, we find that the continuous spectrum is produced, not by a widening

¹⁾ In A Schuster, On the spectra of metalloids Spectrum of oxygen Phil Trans 170, I p 37-54 (1879), siehe p 39

of the bands, but by a direct replacement, which is sometimes sudden and sometimes gradual, and which leaves no doubt in the observer's mind that he has to deal with two vibrating systems, and not simply with a disturbed one "

Dasselbe gilt aber in noch hoherem Maasse vom Uebergang des Bandenin das Linienspectium

- 139. Ich bin aber damit von dem eigentlichen Thema etwas abgeschweift. die Grunde der Veranderlichkeit der Spectra beruhien uns hier nui indirect Daher will ich auch die vortieffliche Zusammenstellung dei daruber bis 1880 bekannten Thatsachen, welche Schuster 1) grebt, nur erwahnen, obgleich naturlich dabei auch immer die Frage nach der Entstehung des Lichtes ge-Auch Lippich 2) kommt darauf zuruck, ei sagt, wenn alle Moleceln n Schwingungen in der Secunde ausfuhrten und keine gegenseitigen Krafte ausubten, so musste das Spectium aus einer einzigen scharfen Linie bestehen Aber das werde geandert "1) durch den fortwahrenden Wechsel in der Form der Schwingungen, zu der ein im Innern des Gases befindliches Aethertheilchen durch die vorbeifliegenden Moleceln veranlasst wird 2) Durch die Aenderung der Schwingungsdauer der Aetherbewegung in Folge der sehr bedeutenden Geschwindigkeit, mit welcher sich die leuchtenden Moleceln be-3) Durch die Storungen, welche die Elementarschwingung in Folge der Zusammenstosse oder wahrend der Zeit erfahrt, wahrend welcher ein Molecel sich innerhalb der Wirkungssphare eines anderen bewegt "
- 140. Inzwischen hat E Wiedemann seine spectroscopischen Untersuchungen begonnen, und in dei ersten schon mehifach eitirten Abhandlung 3) sucht er zunachst die Entstehung der verschiedenen Spectra darzustellen Er geht von den Anschauungen der kinetischen Gastheorie aus, und wiederholt im Wesentlichen die von seinen Vorgangern entwickelten und im Vorigen Er nimmt also an, die Molecel und Atome konnen oscilangefuhrten Ideen lnen und rotiren, die Bewegungen sind periodisch und eizeugen im umgebenden Aether periodische Schwingungen Ist ein Gas sehr verdunnt und hoch eihitzt, so soll es aus einzelnen Atomen bestehen. Da für solche das Verhaltniss der specifischen Warmen nach der Theorie und dem bekannten Versuch von Kundt und Warburg gleich 167 ist, sollen bei ihnen keine Rotationen voikommen, wir haben nur Oscillationen, denen die Lichtemission zuzuschreiben ist So entsteht das Linienspectrum Wind die Temperatur gesteigert, so werden die Zusammenstosse starker, die Amplitude wachst, und dadurch kommen zu den Grundschwingungen harmonische hohere Schwingungen hinzu, ausserdem konnen nach dem Dopplerschen Princip die Linien un-

A Schuster, On our knowledge of spectrum analysis Rep Brit Ass 1880, p 258—298

²⁾ F Lippich, Untersuchungen über die Spectra gasförmiger Körper Wien Ber 82 Il p 15-33 (1880) Wiedem Ann 12 p 380-398 (1881)

³⁾ E Wiedemann, Untersuchungen uber die Natur der Spectra Wiedem Ann ${\bf 5}$ p 500—524 (1878)

scharf, verbreitert werden Dasselbe tritt aber sehr viel leichter duich Vermehrung der Dichte ein, da dabei die Atome unter den Einfluss ausserer Kiafte gerathen

Die Bandenspectra der Elemente und Veibindungen schreibt Wiedemann, wie Helmholtz, den Bewegungen in den ganzen Moleceln zu. Er
meint, um Rotationen konne es sich nicht handeln, da die Unveranderlichkeit
der Wellenlangen bedingen wurde, dass sich der Durchmessei der Moleceln
nach einem ganz bestimmten Gesetze mit der Temperatur andere Also kann
es sich nur um Oscillationen handeln — Bei flussigen und festen Korpern
endlich ist die Freiheit der Moleceln noch mehr herunter gesetzt, und es
werden daher hier ganze Strahlengruppen emittirt odei absorbirt

Die Arbeit enthalt noch Betrachtungen über die Natur des ausgesandten Lichtes, auf die ich an anderer Stelle zuruckkommen werde

Nachdem dann Wiedemann in weiteren Arbeiten die directe Erregung durch Electricitat ohne Temperatursteigerung nachgewiesen, gestaltet er seine Vorstellungen etwas um Er denkt sich i) die Molecule von Aetherhullen umgeben Wird den Electricitat zugeführt, so tritt eine dielectrische Polarisation in der Weise ein, dass die Aetherhullen der einzelnen Molecule deformirt und wahrend der Rotation der Molecule in bestimmter Orientirung festgehalten werden "Tritt eine Entladung ein, so pflanzt sich zunachst die dadurch hervorgerufene plotzliche Aenderung der dielectrischen Polarisation von der Electrode aus durch die Aetherhullen dei Gasmolecule fort und setzt sie dadurch in Schwingungen. Daneben kann freilich auch ein Uebergang freier Electricität von der Electrode aus von Molecul zu Molecul stattfinden" Die Moleceln erhalten dabei unnormal grosse innere Energie, aber bei den Zusammenstössen gleicht sich das aus, indem die translatorische Energie wachst - Die durch die electrischen Entladungen eingeleiteten Schwingungen konnen so stark werden, dass die Molecule in ihre Atome zerfallen, die dabei verbrauchte Energie wird bei der Wiedervereinigung frei

141. Wiedemann meint dies in einem speciellen Falle erreicht zu haben. Das Limenspectrum des Wasserstoffs schreibt er nach dem Früheren den einzelnen Atomen zu, das sogenannte zweite Spectrum des Wasserstoffs den unzerlegten Moleceln. Er misst nun im Calorimeter die abgegebenen Warmemengen, wenn das Rohr das Linien- und wenn es das zweite Spectrum zeigt, und er meint, die Differenz stelle die bei der Wiedervereinigung der Atome frei gewordene, daher auch die zur Spaltung der Molecule verbrauchte Warme dar Ich muss gestehen, dass mir diese Deutung sehr bedenklich erscheint wir wissen so ausserordentlich wenig über die Vorgange in einem leuchtenden Gase, dass wir gar nicht übersehen können, wozu verschiedene Warmemengen gebraucht worden sind, und so mochte ich den Schluss von

¹⁾ E Wiedemann, Ueber das thermische und optische Verhalten von Gasen unter dem Einflusse electrischer Entladungen Wiedem Ann 10 p 202—257 (1880)

Wiedemann, trotzdem sich Hasselberg¹), Schustei²) und Andere demselben anschliessen, doch nicht als bewiesen gelten lassen

142. In einer wesentlich spateien mit Ebert gemeinsam ausgeführten Untersuchung will dann Wiedemann3) sehen, ob bei den Entladungen der Aether irgendwie verandeit werde, findet aber nichts derart. Dann kommt er noch einmal4) zu einer Auseinandersetzung der Vorgange, welche das Leuchten bedingen, indem ei namentlich auf den Unterschied zwischen noimalem Leuchten und Luminescenz eingeht Nach der kinetischen Gastheorie sei ein ganz bestimmtes Veihaltniss zwischen der translatorischen Energie der Moleceln und ihrer inneien Energie vorhanden Weide es gestort, so stelle es sich sofort bei den Zusammenstossen wieder her, indem die zu kleine Energie auf Kosten der zu grossen wachst Wenn die innere Energie zu gross ist, haben wir es mit Luminescenz zu thun 5) Das Emissionsvermogen beruht darauf, wie leicht die bei den Zusammenstossen erzeugte intramoleculare Energie in Form von Lichtschwingungen wieder ausgegeben wird, also von der Reibung zwischen den schwingenden Korpertheilchen und dem umgebenden Lichtather Die Absorption hangt von derselben Grösse ab, sie mussen also einander proportional sein "Die Anwendbarkeit des Kirchhoffschen Satzes setzt also eine gleichmassige Verwandelbarkeit der intramolecularen Energie in translatorische Energie und umgekehrt voraus, denn das Verhältniss von absorbirter und emittirter Energie kann alsdann nur noch Function der Temperatui sein Fur Luminescenzerscheinungen kann daher der Kirchhoffsche Satz nicht gelten, da sie eben solche sind, bei denen nicht eine leichte Verwandelbaikeit vorhanden ist "

Auf den weiteren Inhalt der umfangreichen Arbeit will ich nicht naher eingehen, es scheinen mir sowohl die experimentellen Bestimmungen als namentlich die aus ihnen gezogenen Schlusse sehr bedenklich. Wiedemann will hier in absolutem Maasse die im Lichte steckende Energie und Aehnliches messen, er gelangt dabei unter anderem zum Resultate, dass nicht der Aether selbst der Trager der Lichtenergie sein konne, sondern die ponderable Materie denn um das nothige Quantum von Energie zu geben, musste die Amplitüde der Aethertheilchen 001 mm sein

Ueber die Beziehung zwischen iegularer und irregularer Strahlung ausseit sich Ängstrom⁶) ganz in dem Sinne Wiedemanns Ob wir das eine oder

¹⁾ B Hasselberg, Untersuchungen über das zweite Spectrum des Wasselstoffs Mem. ac St Pétersb (7) 30 (1882)

²⁾ A Schuster, Rep Brit Ass 1880, p 287

³⁾ E Wiedemann und H Ebert, Ueber electrische Entladungen Wiedem Ann 36 p 643-655 (1889)

⁴⁾ E Wiedemann, Zur Mechanik des Leuchtens Wiedem Ann 37 p 177—248 (1889), auch Phil Mag (5) 28 p 149—163, 248—267, 376—399 (1889)

⁵⁾ Vergl E Wiedemann, Luminescenz und chemische Wirkung des Lichtes Eder's Jahrbuch f Photog 1890

⁶⁾ K Angstrom, Bolometrische Untersuchungen uber die Starke der Strahlung ver-

andere haben, hange davon ab, wie schnell translatorische und innere Energie sich ausgleichen, von dem Dampfungsverhaltniss des Gases Darauf führt ei es zuruck, dass in sehr verdunnten Gasen, wo die Dampfung klein ist, die irregulare Strahlung überwiegt, mit zunehmender Gasdichte, schnellerem Ausgleich, aber zurucktritt

143. Wie nicht anders zu erwarten, nehmen auch Liveing and Dewar bei ihren Arbeiten wiederholt Gelegenheit, die Hypothesen der Lichteiregung zu beruhren So sagen sie!) "The theory of spectial lines most commonly received is that the motions of the luminiferous ether producing them is not directly due to any motion of translation of the molecules of the emitting substance, but to relative motions of the parts of the same molecule, or in other words, to vibrations occurring within the molecules, and that the mutual action of the molecules, while it may give rise to irregular vibrations of the ether, affects the regular vibrations producing the lines only in an indirect manner, by converting part of the motions of translation into internal vibrations On this theory the spectral lines which any given substance can readily take up will in general be limited to a certain number of fundamental lines and a number of others harmonically related to them, though not necessarily simple harmonics of the fundamental lines. And variations of temperature, by altering the rapidity and the violence of the action of one molecule on another, will alter the intensities of the several vibrations, but not their periods, unless the violence should extend to the disintegration of the molecules, which would be equivalent to the formation of new molecules with new fundamental periods of vibration "

In einer viel späteren Arbeit²) sagen Liveing und Dewar bei Besprechung der Absorptionsbanden des Sauerstoffs, welche nach der Entdeckung von Janssen mit dem Quadrat des Druckes an Intensitat zunehmen "This may either be the formation of more complex molecules, as foi example O₄, corresponding to the deviation from Boyle's law exhibited by oxygen gas, oi it may be the constraint to which the molecules are subject during their encounters with one another "Weiterhin heisst es "The absence of the absorptions due to oxygen from all compounds of oxygen seems to indicate eitheithat chemical combination is not, as has been supposed by some chemists, a temporary relation in which the molecular groupings are continually breaking up, to be formed anew with ever-changing elementary atoms, or that the periods of dissociation are very small compared with the periods of association "

dunnter Gase unter dem Einflusse der electrischen Entladung Nova acta Ups 1592 Auch verkurzt Wiedem Ann 48 p 493—530 (1893)

²⁾ G D Liveing and J Dewai, On the disappearance of some spectral lines and the variations of metallic spectra due to mixed vapours Proc Roy Soc 33 p 428-434 (1882)

³⁾ G D Liveing and J Dewar, Notes on the absorption-spectra of oxygen and some of its compounds Pioc Roy Soc 46 p 222-230 (1889)

144. Ich will mit diesen Citaten die Bespiechung der Vorstellungen beschliessen, die man sich auf Grund einer elastischen Theorie des Lichtathers gebildet hat. Wie man sieht, sind die Vorstellungen mit wenigen Ausnahmen überall in gleicher Weise entwickelt worden, man schreibt die Linienspectra den Schwingungen der einzelnen Atome zu, welche einegt werden entweder durch die Zusammenstosse dei Moleceln, wenn es sich um normale Strahlung handelt, oder durch Zerreissung der Moleceln bei chemischen Processen, oder durch Erschutterungen der Moleceln bei electrischer Beeinflussung. Da es sich nur um Storung der Atome handelt, wenn Licht entstehen soll, der Ursprung der Storung aber ganz gleichgultig ist, so muss nach meiner Meinung durch hohe Temperatur bei Gasen ganz ebenso Leuchten hervorgerufen werden, wie bei festen Korpein, und das ist ein Hauptgrund, welcher mich gegen die Pringsheimsche Behauptung sprechen lasst

Die Art der Schwingungen hangt nur von der Natur des Atomes ab, so lange dieses frei ist, aber sie wird modificiit, sobald zwei Moleceln sich naher kommen, wodurch man die Verbreiterungen eiklart

Die Bandenspectra dagegen mussen den Moleceln zugeschrieben werden, da sie von Verbindungen erzeugt werden, mit deren Zerfall sie verschwinden Woher aber die eigenthumliche Structur der Banden kommt, die sich so sehr von der dei Linienspectia unterscheidet, das hat diese Vorstellung nicht aufzuklaien vermocht. Man muss überhaupt sagen, dass die aus ihr gewonnenen Resultate recht durftig sind, dass sie nicht viel mehr geleistet hat als einige Erscheinungen durch Vergleich mit anderen plausibel zu machen

145. Inzwischen hatte die Electricität ihren Eroberungszug in alle moglichen anderen Gebieten begonnen, einerseits durch die immei mehr um sich greifende Vorstellung der Anwesenheit von Ionen, andererseits durch die Consequenzen der Maxwellschen Theorie und der Heitzschen Versuche. So machen sich denn die neuen Ideen auch auf unserem Gebiete immei mehr geltend, nachdem sie schon langere Zeit in anderen Theilen der Optik Eingang gefunden hatten. Man geht dabei zunachst von der Vorstellung aus, dass jedes Atom mit einer ganz bestimmten Ladung versehen ist, dem Electron, nach der Bezeichnung von Stoney¹), der wohl zuerst seine Grosse aus den Erscheinungen der Electrolyse zu ermitteln versuchte. Diese Ladung denkt man sich etwa auf dem Atom liegend, mit ihm nicht ganz fest verbunden. Wenn nun das Molecel auf irgend eine der früher besprochenen Arten erschuttert wird, so vibrirt auch das Electron eines jeden Atoms, und diese Schwingungen mussen electromagnetische Wellen im umgebenden Lichtather hervorrufen

Der erste, welcher diese Vorstellung ausfuhrlicher für unser Gebiet entwickelt hat, war wohl Stoney, in einer Arbeit²), welche an anderer Stelle

¹⁾ G J Stoney, Rep Brit Ass 1874

²⁾ G J Stoney, On the cause of double lines and of equidistant satellites in the spectra of gases Dublin Trans (2) 4 p 563-608 (1891) Siehe auch Phil Mag (5) 38 p 418-420 (1894)

ausfuhilich zu besprechen sein wird. Er leitet hier Gesetzmassigkeiten in dem Bau der Spectra ab, wobei er sich der elastischen Theolie bedient, um dann zum Schlusse den Uebeigang zur neuen Auffassung zu machen Er zeigt, dass die electromagnetischen Wellen, bis auf eine Verschiebung der Phase identisch sind mit den nach der gewohnlichen Annahme gefundenen fahrt er fort "Within the molecule itself the oscillation of the permanent charge probably causes electric displacement in other parts of the molecule. and it is possible that it is to leaction of these upon the oscillating charge that we are to attribute those perturbations of which the double lines in the spectrum give evidence Beside the irremoveable electric charges which electrolysis has brought to light, and which establish the fact that some parts of the molecule behave as perfect non-conductors, there may presumably be temporary charges in such other parts of the molecule as conduct bly happens by direct electrification of the molecule when the luminous condition of the gas is produced by the passage of an electric current through it, and it would seem that it must also be brought about indirectly in cases of combustion, owing to the combinations and decompositions which then occur during which some of the permanent charges become disguised or cease to be disguised, in either case having the effect of charging the molecule with free electricity, positive or negative

Now molecules whether electrified in these ways, or by the motions set up within the molecule developing electricity as in an influence machine, must be expected to discharge into one another when they collide, and hence will arise the kind of undulation in the aether which is exhibited in Hertz's experiments " Aber er meint, dass solche Entladungen nicht die Linien erzeugen, denn die Schwingungszahlen wurden wohl viel grossere sein, und die Entladungen zu unregelmassige, "but the most conclusive evidence on this point is furnished by the reversal of the lines of incandescent gases when surrounded by their own vapour at a lower temperature. This phenomenon shows that the undulation created in the aether by one set of molecules is capable of effacing itself by transfeiring back the energy of its special oscillations to another set of the molecules that are more quiescent. This seems incompatible with the event beeing a Hertzian discharge between pairs of molecules, since this is not a process which would be reversed under the conditions supposed, while it does exactly agree with what would appear to be inevitable if the event is the movement of an electron in that orbit which is its natural swing

To explain therefore the lines that present themselves in the spectra of incandescent gases, it is probable that we must fall back upon the motions communicated by the encounters to those non-conducting parts of the molecule in which are lodged the electrons, and upon periodic changes in the distribution of electricity in the conducting part of the molecule consequent upon the movements of these permanent charges. These will be synchronous,

and will jointly excite an electro-magnetic undulation in the aether with the periodic times that they have in common

Stoney widerlegt schliesslich noch den moglichen Einwand, dass die Schwingungen zahlreicher Molecule sich in ihrer ausseren Wirkung auf den Aether grade compensiren mussten, das werde verhindert durch die Einwirkung des Aethers auf die Moleceln, so dass jedes Molecel von seinen Nachbain beeinflusst wird und dadurch eine gewisse Uebereinstimmung zwischen ihnen besteht — Es sei hier gleich angeschlossen, dass namentlich Fitzgerald) diesen Gedanken ausführlicher behandelt, dass der freie Aether die Moleceln mit einer Art fester Verbindung versieht

146. Ich habe diese Arbeit so ausführlich reproducirt, weil sie die erste ist, welche diese Ideen entwickelt. Man ersieht aber daraus auch, dass im Grunde gegen früher nichts geandert ist. Wirklich früchtbar hat sie sich nur bei der Erklarung des magnetischen Einflusses auf die Spectra gezeigt, und bei dessen Besprechung wird auch besser auf das nothige Detail einzugehen sein. Hier will ich mich damit begnugen, die für uns besonders in Betracht kommenden Arbeiten noch kurz anzuführen

Richarz²) hat in mehreren Arbeiten auf Grundlage der electrochemischen Theorien von Helmholtz die Wirkung der Ionen verfolgt Er beiechnet dabei auch die Grösse des Electron und findet

$$129 \times 10^{-12} \text{cm}^{\frac{3}{2}} \text{g}^{\frac{1}{2}} \text{sec}^{-1}$$
,

wahrend Stoney 30×10^{-12} eihielt. Er betrachtet dann 3) den Fall, das zwei Atome eines Molecels um einander rotiren, etwa wie ein Doppelstein, auf den umgebenden Aether wirkt das wie eine Heitzsche Schwingung, es entstehen also Lichtwellen, deren Schwingungszahl sich unter Annahmen tibei die Grosse der Masse und des Electrons berechnen lasst. Richarz findet für Wasserstoff die Schwingungszahl etwa 23×10^{-15} sec, was einer Wellenlange von etwa $30~\mu$ entsprechen wurde

Fitzgerald 4) untersucht, ob es moglich sei, die Lichtschwingungen auf Hertzsche Schwingungen im Molecel zuruckzufuhren. Er findet indessen, dass man dabei zu Widerspruchen kommt die Energie musste sehr viel grösser sein, als wir sie im ausgestrahlten Lichte finden, und die Wellenlängen auch

¹⁾ G F Fitzgerald, On some considerations showing that Maxwell's theorem of the equal partition of energy among the degrees of freedom of atoms is not inconsistent with the various internal movements exhibited by the spectra of gases Proc Roy Soc 57 p 312—313 (1895)

²⁾ F Richarz, Ueber die electrolytische Leitung der Gase Verh d naturhist Ver d Rheiml 47 p 113—115 (1890) Die electrischen Krafte der Atome ibid 48 p 18—32 (1891) Zur kinetischen Theorie mehratomiger Gase Verh Physik Ges Berl 10 p 73—79 (1891)

³⁾ F Richarz, Ueber die electrischen und magnetischen Krafte der Atome Munch Sitzber 1894, Wiedem Ann 52 p 385-416 (1894)

⁴⁾ G F Fitzgerald, Electromagnetic radiation Proc Roy Instit 1890* Rep Brit Ass 1893 p 689—690

sehr viel grosser — Ebert¹) endlich will aus den Messungen von E Wıedemann über die Energie in dei Natriumflamme berechnen, wie gross die sich bewegende Electricitatsmenge sein musse, wenn man annimmt, dass sie sich mit einer Amplitude gleich dem Durchmesser des Atoms hin und her bewege Er findet etwa $\frac{1}{5000}$ derjenigen Menge, welche bei der Electrolyse angenommen wird

147. Das Jahr 1895 bringt eine ganze Reihe von Bemerkungen zu einer Frage, welche namentlich der elastischen Theorie sehr bedeutende Schwierigkeiten verursacht hat, aber auch jetzt nicht aufgeklart ist. Diese Frage betrifft die Moglichkeit der sehr linienreichen Spectren, welche uns namentlich die Metalle zeigen, schon das Eisen wird mehr als 4000 Linien haben, aber es grebt noch lange nicht das linienreichste Spectrum Wenn nun alle diese Linien von den Bewegungen in einem einzelnen Molecel heivorgerufen werden sollen, so mussen wir eine relativ sehr grosse innere Energie der Moleceln annehmen, und daduich kommen wir zu einem Widerspruch gegen die kinetische Theorie der Gase, die lehit, dass wir in dem Verhaltniss dei specifischen Warmen ein Maass fur das Verhaltniss der inneren und der Gesammtenergie haben, und daher die eistere zu beiechnen gestattet. Dazu ist noch das Maxwellsche Gesetz zu berucksichtigen, nach welchem die Energie unter alle Freiheitsgrade gleichmassig vertheilt sein soll Besonders auffallend wird dieser Widerspruch fur die sogenannten einatomigen Gase, wie Quecksilbeidampf, für welche das Verhältniss der specifischen Warmen $\frac{5}{2}$ wird, was bedeutet, dass gar keine innere Energie vorhanden ist Und doch grebt uns Quecksilberdampf nicht nur ein linienreiches Linienspectrum, sondere auch ein Bandenspectrum und ein continuirliches Spectrum Auf diese Schwierigkeit ist ausserordentlich haufig hingewiesen worden 2)

Bryan³) meint nun, alle Schwierigkeiten verschwanden bei der electromagnetischen Theorie Er sagt "To my mind, the electromagnetic theory of light entirely relieves the kinetic theory from the burden which has been imposed on it by its opponents, since if (for example) we regard the molecules of a gas as perfectly conducting hard spheres, spheroids, or other bodies moving about in a dielectric "vacuum" (i e space devoid of ordinary matter),

¹⁾ M H Ebert, Le mécanisme de la luminosité au point de vue de la théorie électromagnétique de la lumière Arch sc phys et nat (3) 25 p 489—503 (1891)) Wiedem Ann 49 p 651—671 (1893)

²⁾ Ich will hier nur eine Arbeit nennen, die sich speciell mit dieser Frage beschäftigt M Billouin, Sur le degre de complexité des molecules gazeures C R 112 p 575—577 (1891) Es sei noch erwähnt, dass Liveing sagt, man musse aus dem Veihalten des Quecksilberdampfes den Schluss ziehen, dass für ihn im Zustande, wo ei strahlt, das Verhaltniss eben nicht $\frac{5}{3}$ sei Siehe G D Liveing, On the flame spectium of meiculy and its bearing on the distribution of energy in gases Cambi Proc 10,1 p 38—40 (1898)

³⁾ G H Bryan, Prof Boltzmann and the kinetic theory of gases Nat 51 p 31 (1895)

we shall be able to account for the spectra by means of electromagnetic oscillations determined by surface-harmonics of different orders without interfering with the assumptions required for explaining the specific heats of gases "— Fitzgerald" aber bemerkt dazu, dass bei einer solchen Annahme von vollstandiger Unabhangigkeit der Bewegung der Moleceln, welche die Temperatur des Gases definiren, und der Ladungen auf ihnen, welche das emittirte Licht bedingen, kein Ausgleich der beiden Energien statt finden konnte, wahrend wir doch wissen, dass ein Gas sich abkuhlt, wenn es strahlt

148. Schuster 2) will erklaren, wie trotz geringer innerer Energie, weniger Freiheitsgrade, zahlieiche Spectrallinien auftreten konnen Atom hat eine bestimmte Ladung, wenn sie sich auf der Oberflache verschieben kann, so waren nui zwei Grade der Fieiheit vorhanden Wenn ein Molecel eine homogene Strahlung aussenden kann, so bedeutet das, dass das Electron eine bestimmte Gleichgewichtslage hat, sind mehrere solche möglich, so sind auch mehrere Schwingungen vorhanden Schuster denkt, dass die Schwingungen in den verschiedenen Gleichgewichtslagen nach einander auftreten Wahrend des Ueberganges aus einer Lage in die andere ist das Licht allerdings nicht homogen, aber wenn diese Zeit kurz ist, so macht das nichts Die verschiedenen Lagen brauchen nicht alle gleich wahrscheinlich zu sein, dadurch konnen Intensitatsunterschiede zwischen den verschiedenen Limen erklart werden, die also nicht nur auf verschiedener Amplitude zu beruhen brauchen Mit einer Zunahme der Starke der Stosse wird die Dauer der gleichformigen Bewegung um eine Ruhelage abnehmen, d h mit Zunahme der Dichte wird eine Verbreiterung der Spectrallinien eintieten Wenn bei den Schwingungen die Krafte nach verschiedenen Richtungen verschieden gross sınd, so treten zwei Schwingungszahlen auf, d h wir erhalten Doppellimen Schuster schlesst "In the existence of the electron I firmly believe, and this necessarily implies a very restricted number of variables "

Fitzgerald3) scheint diese Erklärung nicht genugend, denn schon die Existenz nur eines Freiheitsgrades vertruge sich nicht mit einem Werth $\frac{5}{3}$ für das Verhaltniss der specifischen Warmen. Er stellt nun die schon früher ei wähnten Betrachtungen über die Wirkung des freien Aethers anf die Ladungen an, wodurch dieselben gewissermaassen zusammengekuppelt weiden mit ihren Nachbarn, und zwar ausserordentlich viele, da die Wellenlange sehr gross gegen die Dimensionen der Moleceln ist. Denken wir uns etwa 10^6 in diesem Sinne zusammengekuppelt, so dass sie ihre Bewegung gegenseitig controllien, so konnte ihre Bewegung durch drei Coordinaten ausgedrückt werden

¹⁾ G F Fitzgerald, The kinetic theory of gases Nat 51 p 321-222 (1895)

²⁾ A Schuster, The kinetic theory of gases Nat 51 p 293 (1895)

³⁾ G F Fitzgerald, On some considerations showing that Maxwell's theorem of the equal partition of energy among the degrees of freedom of atoms is not inconsistent with the various internal movements exhibited by the spectra of gases Proc Roy Soc 57 p 312—313 (1895)

Wenn die Atome nun z B Kugeln waren, so waren $3\times 10^6+3$ Grade der Freiheit vorhanden. Wenn die totale Energie unter alle diese Giade gleichmassig vertheilt ist, so erhalt jedes Atom nur seinen Theil der Bewegung der Electricität, und seine Energie der ausseien Bewegung wird nur vermindert um den (3×10^{-6}) ten Theil wegen der Bewegung des Electrons. Diese Verminderung konnten wir aber naturlich nicht calorimetrisch messen, und es konnten auch 1000 Giade der Freiheit vorhanden sein, ohne dass wir es am Verhaltniss dei specifischen Walme wahrnehmen

Boltzmann¹) dagegen will die Schwierigkeit umgehen, indem er die Anregung der Schwingungen in der translatorischen Bewegung sucht, er sagt "I still think it possible that the source of energy of the electric vibrations caused by the impact of two gas molecules in the surrounding ether, may be in the progressive and rotatory energy of the molecules. If the electric states of two molecules differ in their motions of approach and separation the energy of progressive motion may be transformed into electric energy."

Es sei noch eine Abhandlung von Stoney²) aus demselben Jahre ei wahnt, in der er mancherlei Betrachtungen über die Bewegungen in den Moleceln anstellt, und sie zu classificiien sucht

149. Larmor) sagt, das Molecel sei aufgebaut aus Electrons oder "intrinsic strain centres" "A system of electrons describing steady orbits round each other, after the manner of the bodies of a solar or stellar system, would represent a molecule, any disturbance of this steady motion would induce radiation across the aether, which would last until it had reduced the motion again to a state af steadiness — The wave-lengths of luminous radiation are about 10 it times the linear dimensions of the molecule "

Zu schon sehr specialisirten Bildern des Molecular- oder Atombaus gelangen zwei neueste Arbeiten Jeans⁴) stellt sich vor, das Atom bestehe aus concentrischen Schichten abwechselnd positiver und negativer Electronen, wobei die ausseiste Schicht wahrscheinlich negativ ist. Er findet, dass unter dieser Annahme das Spectrum aus Linienserien verschiedener Art bestehen musse, die etwa so gebaut sind, wie die wirklich beobachteten, die vor allem sich einer Grenze nach kurzen Wellenlangen hin nahern. Jede Schale des Atoms giebt zwei solche Serien

Derartige Betrachtungen sind interessant und werthvoll, es mussen schliesslich, um Fortschritte zu machen, aus specialisirten Vorstellungen die

¹⁾ L Boltzmann, On certain questions of the theory of gases Nat 51 p 413-415 (1895)

²⁾ G J Stoney, Note on the motions of and within the molecules, and on the insignificance of the ratio of the two specific heats in gases Proc Roy Soc 58 p 177—182 (1895) Of the kinetic theory of gas, legarded as illustrating nature Phil Mag (5) 40 p 362—383 (1895)

³⁾ J. Larmor, The influence of pressure on spectral lines Rep Brit Ass 1897, p 555—556 Siehe auch Phil Trans 186 p. 696—743 (1895)

⁴⁾ J H Jeans, The mechanism of radiation Phil Mag (6) 2 p 421-455 (1901)

Consequenzen gezogen und mit den experimentellen Resultaten verglichen werden. Dann wird sich allmahlich ergeben, welche von den Hypothesen beizubehalten und welche zu verwerfen sind. Aber ich halte es für verfrüht, grade eine solche Hypothese hier ausführlich zu besprechen, und verweise daher auf die Originalarbeit

Es ist bemerkenswerth, dass in einer gleichzeitigen Aibeit Volgt!) zu ganz derselben Vorstellung des Atombaus geführt wird. Er pruft sie nicht an den spectralen Consequenzen, sondern an denen, welche man für die Einwirkung mechanischer und thermischer Deformationen auf die optischen Eigenschaften der Korpei ziehen kann. Dabei zeigt sich, soweit das sparliche experimentelle Material genugt, kein Widersprüch, und manche bekannte Thatsachen, z. B. die sogenannte Kundtsche Regel, ergeben sich ungezwungen

Galitzin²) betrachtet das Molecel als Hertzschen Resonator und untersucht den Einfluss, den zwei benachbarte Moleceln auf die electrischen Schwingungen ausuben mussen. Er findet, dass jede Schwingung in zwei gespalten werden muss, und dass der Abstand dei beiden so entstehenden Linien von dem Abstand der Moleceln abhangt. Da letzterei nun bei der Molecularbewegung variirt, so werden die Linien verbreitert — Mebius³) dehnt die Betrachtung auf drei Moleceln aus, wodurch sich eine Verbreiterung namentlich nach langeren Wellen hin ergiebt. Beide nehmen an, dass der Widerstand des Molecels für electrische Schwingungen 0 sei, dass also in den Moleceln keine Joulesche Warme entwickelt weide, sondern die Dampfung der electrischen Schwingungen ausschliesslich durch Strahlung heivolgerufen weide. — Lagergren³) stellt Rechnungen und Beobachtungen über die Dampfung der Hertzschen Resonatoien durch Joulesche Warme und Strahlung an

Einige Untersuchungen über die Gesetzmassigkeiten in Spectren sind auf dem Boden der besprochenen Auschauungen ausgeführt, sie sollen an anderer Stelle erwahnt werden

Es waren dann noch vor allen Dingen die Anschauungen von Lorentz zu erwahnen, die zu einer Grundlage der Erklarung des Zeeman-Phanomens gedient haben. Aber es kann nicht meine Aufgabe sein, hier weiter in das Gebiet der Optik, Electricität oder kinetischen Gastheorie einzudringen. So habe ich mich damit begnugen mussen, diese Fragen mehr zu berühren, als sie zu behandeln. Ein Hauptgrund für diese Beschränkung liegt aber auch in dem Umstande, dass ein grosser Theil der hierheigehörenden Anschauungen

¹⁾ W Voigt, Beitrage zur Electronentheorie des Lichtes Drudes Ann 6 p 459—505 (1901)

²⁾ B Galitzin, Zur Theone der Verbreiterung der Spectrallinien Wiedem Ann 56 p. 78-99 (1895)

³⁾ C A Mebius, Om B Galitzins teori för spektralliniernas utbredning. Oefvers K Vet Ak Förh 1898, Nr 8, p 485—495

⁴⁾ S Lagergren, Üeber die Dampfung electrischer Resonatoren Bih. K Sv Vet-Ak Handl 23 I, p 1-30 (1897)

augenblicklich so im Werden begriffen ist, dass es mit verfruht erscheint, sie hier besprechen zu wollen

150. Zum Schlusse dieses Abschnittes muss ich noch kurz auf die Natur des von den leuchtenden Korpern ausgesandten Lichtes eingehen, wobei ich mich aber auch darauf beschranke, die wesentlichsten Abhandlungen anzufuhren Fizeau und Foucaulti) haben, als sie die ersten Versuche über Interferenzen bei hohen Gangunterschieden ausführten, die Vermuthung ausgesprochen, es sei solchen dadurch eine Grenze gesetzt, dass ein emittirendes Theilchen nur eine gewisse Zahl regelmassiger Schwingungen ausführe, dann aber plotzlich eine neue Reihe solcher beginne, die mit den früheien nicht coharent sei Diese Anschauung ist dann namentlich von E Wiedemann?) aufgenommen worden und er hat verschiedene theoretische Folgerungen daraus zu ziehen gesucht, welche ich zum Theil in den vorigen Paragraphen als bedenklich bezeichnet habe. Auch Ebert baut vielfach auf dieser Annahme Schlusse auf

Schon Lippich³) protestirt gegen die Richtigkeit dieser Auffassung Viel ausführlicher aber behandelt Gouy¹) die Frage nach dem Wesen des Lichtes und zeigt, dass wir es mit einer grossen Summe regelloser Stosse zu thun haben, deren Resultate aber eben wegen der ausserordentlich grossen Zahl der Glieder sehr langsam veranderlich ist Zu demselben Resultat gelangt Rayleigh⁵) in seiner Wellentheorie des Lichts, er sagt dort "The narrowness of the bright line of light seen in the spectroscope, and the possibility of a large number of interference bands, depend upon the same conditions, the one is in truth as much an interference phenomenon as the other "Darauf weist spater Rayleigh⁶) gegen Ebert hin, der wieder Unregelmassigkeiten in der Lichtbewegung angeführt hatte, und er sagt dann⁷) noch deutlicher regelmassiges weisses Licht sei eine Phrase, sei — "what Clifford would have called nonsense"

Zu ganz denselben Resultaten kommt dann Schuster⁸) in einer sehr

¹⁾ H Fizeau et L Foucault, Sur les phénomenes des interferences entre deux rayons de lumière dans le cas de grandes difference de marche C R 21 p 1155—1158 (1845), Ann chim et phys (3) 26 p 138-148 (1849)

²⁾ E Wiedemann, siehe z B On a means to determine the piessure at the surface of the sun and stars, and some spectroscopic remarks. Ploc Phys Soc 4 p 31—34 (1880), auch Phil Mag (5) 10 p 123—125 (1880). Oder Zur Mechanik des Leuchtens. Wied Ann 37 p 177—248 (1889).

³⁾ F Lippich, Untersuchungen über die Spectra gasformiger Korpei Wien Ber 82 II, p 15-33 (1880) auch Wiedem Ann 12 p 380-398 (1881)

⁴⁾ A Gouy, Sur le mouvement lumineux J de phys (2) 5 p 354-362 (1886)

⁵⁾ Lord Rayleigh, Wave theory of light Encycl Brit 9th ed, Vol 24 p 421-459, (1888), siehe p 425

⁶⁾ Lord Rayleigh, On the limit to interference when light is radiated from moving molecules Phil Mag (5) 27 p 298-304 (1889)

⁷⁾ Lord Rayleigh, On the character of the complete radiation at a given temperature Phil Mag (5) 27 p 460-469 (1889)

⁸⁾ A Schuster, On interference phenomena Phil Mag (5) 37 p. 509-545 (1894)

ausfuhrlichen Albeit Trotzdem will Poincare 1) wieden aus den Versuchen von Fizeau und Foucault den Schluss ziehen, dass wahrend so vieler Schwingungen, als man Interferenzen beobachten konne, die Schwingung eines Theilchens legelmassig sei Gouy 2) und Schuster 3) weisen daher von neuem auf die Fehlerhaftigkeit dei Schlusse hin Endlich wird Lord Rayleigh 4) noch einmal auf diese Flage geführt, als Stokes und J J Thomson den Unterschied zwischen Rontgenstiahlen und Licht dalin sehen wollen, dass erstere aus unlegelmassigen Stossen bestehen, letzteres aus einer legelmassigen Bewegung Rayleigh sagt, gerade ihre Annahme für Rontgenstrahlen passe auf das Licht "A curve representative of white light, if it weie drown upon paper, would show no sequencies of similar waves"

DRITTER ABSCHNITT

Einzelne Luminescenzerscheinungen

151. Bei der Eintheilung der Leuchtphanomene hatte ich gesagt, •) dass zu den Gluhphanomenen, welche ich im Gegensatz zur Fluorescenz und Phosphorescenz als nicht durch periodische Anregung hervorgebracht definirte, auch die Falle zu rechnen seien, bei welchen Licht durch Reibung, Krystallisiren, langsame chemische Wirkung u s w hervorgebracht wird Alle diese Falle sind practisch sehr unbedeutend, sie sind auch kaum naher untersucht worden, das Licht scheint immer Theile des continuirlichen Spectrums zu umfassen

Ich will im Folgenden die Notizen, die ich über hierher gehorige Falle gefunden habe, zusammenstellen

a) Leuchten durch schwache chemische Wilkungen, Chemiluminescenz

Dass der Phosphor im Dunkeln leuchtet, ist schon so lange bekannt, als ei seinen Namen führt. Dass das Leuchten nur auf einer schwachen Verbrennung berühe, dass es sich also nur bei Gegenwart von Sauerstoff zeigt, ist erst spater begefunden. Linnemann beicht, dass frische Flachen von K und Na im Dunkeln kurze Zeit leuchten, das Licht von Na ist grunlich, das von K rothlich. Erwarmt man die Metalle auf 60—70 so wird das Licht namentlich bei Na sehr hell. Er sagt, das Leuchten daure so lange, als Oxydation statt finde, und im folgenden Jahre spricht Petrieb bestimmter

¹⁾ H Poincaré, Sur le spectre cannelé C R 120 p 757-762 (1895)

²⁾ A Gouy, Sur la regularité du mouvement lumineux C R 120 p 915-917 (1895)

³⁾ A Schuster, Sur les spectres cannelés UR 120 p 987-989 (1895)

⁴⁾ Lord Rayleigh, Rontgen rays and ordinary light Nat 57 p 607 (1898)

⁵⁾ Siehe § 98

⁶⁾ Siehe z B A Schrottei, Uebei die Ursache des Leuchtens gewisser Körper Wien Ber 9 p 414—419 (1852)

⁷⁾ E Linnemann, Phosphorescenz des Kaliums und Natiums J f pract Chemie 75. p 128 (1858)

⁸⁾ W Petrie, Phosphorescence of potassium Rep Brit Ass 1850, Not & Abstr p 59.

aus, ein Theil dei durch die chemische Verbindung frei weidenden Energie setze sich in Licht um, er meint weitel, wenn man die chemische Wirkung steigert, z B durch Herstellung neuer Flachen, beim Durchbrechen, weide das Licht kraftiger werden. Er findet das bestatigt für Phosphor, und kann auch wieder bei Kalium Licht nachweisen. Phipsoni) fügt zu diesen beiden Korpern noch Na hinzu. Wesentlich spater theilt Baum hauer? von Neuem mit, dass K und Na im Dunkeln leuchten, wahrend sie sich mit einer Oxydhaut bedecken. Ei hitzt leuchteten viele Korper, z B Papier? beim Verkohlen auf einer heissen, aber nicht glühenden Platte, unter denselben Bedingungen auch Sagemehl, während Phosphor bei 90 bis 100 leuchte.

Joubert 4) erklart wiederum, der Phosphor leuchte nur in Folge von langsamer Verbrennung, gesteigerte Temperatur erhohe daher das Leuchten Bei 2000 leuchte auch Schwefel, bei noch etwas hoherer Arsen — Heumann 5) theilt mit, Schwefel zeige, wenn auf etwa 1800 erhoht eine weissliche Phosphorescenzflamme, wie Phosphor Die Temperatur musse sehr niedrig sein, man konne den Finger in die Flamme stecken, Papier werde nicht gebraunt, ein Thermometer steige darin kaum

Mit dieser Flamme ist wohl die des brennenden Dampfes von Schwefel-kohlenstoff verwandt Frankland giebt die Temperatur zu 149°, Pringsheim °) zu weniger als 150° an Dibbits ¯) sagt, ihr Spectrum sei continuillich — Dixon °) findet, dass Dampf von CS, mit Luft gemischt sich unter Lichtentwicklung oxydire, wenn sie gegen eine Glaswand von 230° stromen, während wirkliche Verbrennung erst bei 232° beginne Smithells fügt hinzu, es gebe viele Kohlenstoffverbindungen, die phosphoreschiende Verbrennung zeigen Bei CS, sei interessant, dass man in der Flamme nicht das Swansche Spectrum sehe, vielleicht sei es freilich nur durch den verbrennenden Schwefel verdeckt

Während bei diesen Processen der atmosphanische Sauerstoff das Leuchten bedingt, giebt es eine zweite Reihe von Erscheinungen, wo der in Flussig-

¹⁾ T L Phipson, On some new cases of phosphorescence by heat Rep Brit Ass 1859, Not & Abstr p 76 Siehe auch Phosphorescence of potassium and sodium Chem. News 17. p 108 (1868)

²⁾ H Baumhauer, Ueber Lichtentwicklung bei der Oxydation des Kaliums und Natriums an der Luft J f pract Chem 102 p 123 (1867)

³⁾ H Baumhauer, Ueber Lichtentwicklung bei der langsamen oder unvollstandigen Oxydation verschiedener Stoffe J f pract Chem 102 p 361—362 (1867)

⁴⁾ Joubert, Sur la phosphorescence du phosphore, du soufie et de l'arsenic C R 78. p. 1853—1855 (1874)

⁵⁾ K Heumann, Verbrennung des Schwefels mit weisser Phosphorescenzflamme Ber chem Ges 16 p 139—144 (1883)

⁶⁾ E Pringsheim, Das Kirchhoffsche Gesetz und die Strahlung der Gase Wiedem Ann 49 p 347—365 (1893)

⁷⁾ H C. Dibbits Ueber die Spectra der Flammen emiger Gase Pogg Ann 122 p 497—545 (1864)

⁸⁾ H B Dixon and E J Russell, On the combustion of carbon disulphide Chem News 79 p 234 (1899)

keiten enthaltene Sauerstoff die gleiche Rolle spielt Radziszewski¹) giebt eine lange Liste organischer Substanzen, die leuchten, wenn sie in alkoholische Losung von kaustischem Kali gebracht werden Besonders stark wirke Lophin Immer musse Sauerstoff zugegen sein, vielleicht activer Fur manche Substanzen genugt niedrige Temperatur (10°), für andere muss sie hoher sein Das Spectrum ist stets continuirlich mit einem Maximum im Grun oder Grungelb

Lenard und Wolf') finden, dass eine mit Pyrogallus entwickelte photographische Platte leuchtet, wenn sie in Alaunlosung getaucht wird. Letztere muss aber Sauerstoff enthalten, und es zeigt sich, dass es sich um eine Oxydation von Pyrogallussaure handelt.

Fahrig³) beobachtet, dass ozonhaltiges Wasser beim Mischen oder Schutteln mit andern Flussigkeiten leuchtet Otto⁴) findet dasselbe, und sagt, es handle sich dabei immer um Oxydation organischer Substanzen

b) Leuchten durch mechanische Einwirkung

152. Bei den besprochenen Erscheinungen ist der Ursprung der Energie klar, da immer Sauerstoff zugegen sein muss Viel unklarer sind aber die folgenden Falle wenn wir zwei Feuersteine an einander schlagen, und es entstehen Funken, so sagen wir, ein Theil der im Schlag vorhandenen Energie sei concentrirt in dem kleinen abgeschlagenen Stuckchen, so dass dasselbe bis zum Gluhen erhitzt werde Diese Erklarung passt vielleicht auch noch, wenn von zwei an einander geriebenen Stucken Zuckei Licht ausgeht, obgleich hier schon die blauliche Faibe des Lichtes dagegen spricht. Gar nicht mehr aber kommt man mit ihi aus, wenn verhaltnissmassig weiche Korper, wie Uranmitrat, bei schwachem Schutteln leuchten, oder vollends, wenn bei Krystallbildung Licht sichtbar wird Es sieht so aus, als habe das Licht etwas mit der Krystallstructui zu thun, da die Erscheinung nur bei krystallinischen Korpern beobachtet ist Namentlich Andreocci⁵) hebt das hervor, und meint, eine in der Orientirung der Moleceln aufgespeicherte Energie werde beim Zeibrechen frei und gehe in Licht übei

Das Licht tritt mehr oder weniger schwach auf beim Schutteln von

¹⁾ Br Radziszewski, Sui les coips organiques phosphorescents C R 84 p 305—306 (1877), Untersuchungen über Hydrobenzamid, Amarin und Lophin Bei. Chem Ges 10 p 70—75 (1877), Ueber die Phosphorescenz der organischen und organisiten Korper Ann d Chem 203 p 305—336 (1880), Zui Theorie der Phosphorescenzerscheinungen Ber Chem Ges 16 p 597—601 (1883)

²⁾ P Lenard und M Wolf, Luminescenz der Pyrogallussäule Wiedem Ann 34 p 918—925 (1888)

³⁾ E Fahrig, The phosphorescence produced upon the first contact of ozon with certain fluids Chem News 62 p 39-40 (1890)

⁴⁾ Marius Otto, Sur l'ozone et les phénomènes de phosphorescence C R 123 p 1005 -- 1007 (1896).

⁵⁾ A. Andreocci, Sopra alcune relazioni riscontrate fra l'isomeria ottica e la triboluminescenza Gazz chim. ital. 29, 1 p 516—519 (1899)

Krystallen, namentlich wenn sie gut getrocknet sind, beim Reiben, beim Zerbrechen, Zerdrucken us w. Die Farbe des Lichts hangt von dem besonderen Krystall ab und kann ebensowohl roth, wie gelb, grun, blau oder violett sein, man erkennt daraus, dass es sich um specifische Eigenschaften handelt, nicht etwa immer um ein und dasselbe schwache continuilliche Spectrum

Nach diesen einleitenden Bemerkungen, welche zeigen, dass wir auch für diese Erscheinungen von einem Verstandniss sehr weit entfernt sind, will ich die einzelnen Falle angeben, in welchen die Triboluminescenz, nach der Bezeichnung von E Wiedemann, beobachtet worden ist

Wenn wil von den alten, und wohl vielfach unrichtigen Bemeikungen von Placidus Heinrich¹) absehen, hat E Becquerel²) zuerst für Urannitrat das Leuchten beim Reiben gesehen Dann führt Phipson³) Milchzuckei, Mannit und Calomel an, Kratt¹) findet bei Pentadecylphenylketon beim Zerschneiden oder Zerbrechen ein Sprühen von grunen Funken, und noch stärkei mit blaugiunem Licht bei Pentadecyltolylketon — Gucci und Grassi-Ciistaldi³) finden bei der Hyposantoninsaure Tiiboluminescenz, Andreocci⁶) bei dem rechts und links drehenden Ethylsantonin, während die racemische Verbindung nichts zeigt — Wiedemann und Schmidt⁷) haben die gleiche Erscheinung an NaCl, KCl, KBi, KJ gefunden —

Pope') theilt mit, dass Orthobenzoesauresulfimid (Saccharin) in grosseren Krystallen beim Schneiden, Drucken, Brechen, Schütteln lebhaftes blaues Licht zeige, welches momentan von der Erregungsstelle durch den Krystall laufe, einerlei in welcher Richtung man zerbricht. Nach dem Leuchten ist keine optische Veränderung im Krystall wahrnehmbar. Spater') fügt er hinzu, dass nur unreines Saccharin das Leuchten zeige, und nur wenn die Krystalle frisch hergestellt sind

Brugnatelli¹⁰) untersucht mehrere Santoninderivate Aethylisodesmotroposantonin leuchte gelb, Santonigsäureäthyläther und Desmotroposantonig-

¹⁾ Placidus Heinrich, Die Phosphorescenz der Korper nach allen Umständen untersucht und erläutert Nurnberg bei Schrag 1820, 4° 596 pp

²⁾ E Becquerel, La lumière, ses causes et ses effets Paris bei Didot Frèies 1867, Vol I, siehe Livre I und II

³⁾ T L Phipson, Sur quelques cas nouveaux de phosphorescence C R 50 p 316—317 (1860)

⁴⁾ F. Klaft, Ueber einige hochmoleculare Benzolderivate Ber Chem Ges 21 p 2265—2271 (1888).

⁵⁾ P Gucci e G Grassi-Cristaldi, Sopia alcuni derivati della santonina Gazz chim ital. 22, 1 p 1-55 (1892), siehe p 18

⁶⁾ A Andreocci, Sui quattro acidi santonosi Gazz chim ital 25, 1 p 462-568 (1895), siehe p 494, 513, 524

⁷⁾ E Wiedemann and G C Schmidt, Ueber Luminescenz Wied Ann 54 p 604—625 (1895), siehe p 623

⁸⁾ W J Pope, Em bemerkenswerther Fall von Phosphorescenz Zs f Krystallogr 25 p 567—571 (1896)

⁹⁾ W J Pope, On triboluminescence Nat **59** p 618—619 (1899)

¹⁰⁾ L Brugnatelli, Ueber Santonin und einige seiner Derivate Zs f Krystallogr 27 p 78-90 (1897)

saure mit gelbgrunem Licht, Aethyldesmotroposantonigsaure mit smaragdgrunem Licht Besonders lebhaft sei das Leuchten, wenn man senkrecht zur Symmetrieaxe zerbricht Er hat die Erscheinung noch an vielen anderen Krystallen beobachtet, sie scheint mit der Spaltbarkeit nichts zu thun zu haben, da sowohl vollkommen spaltbare nichts zeigen, als auch nicht spaltbare, wie Dichlormethyl-p-tolylsulfon, sie deutlich zeigen

Arnold¹) zeireibt die Korper im Morser und findet sehr starkes grunes Licht noch bei der Hippursaure — Burke²) vermehrt die Liste durch Zucker, der beim Zusammenschlagen Licht zeige, unabhangig vom umgebenden Gase, das Licht zeige das brechbare Ende eines continuirlichen Spectrums Bei Zucker muss die Erscheinung übrigens langst bekannt gewesen sein, ich erinnere mich, dass ich mich als Kind oft an ihr erfreut habe — Steel³ì theilt mit, dass in den Zuckerfabriken beim Aufschutten von kornigem Zucker das Licht deutlich zu sehen sei Das Licht beim Zerbrechen werde nicht geschwächt, wenn der Zucker mit Alkohol befeuchtet, aber verstarkt, wenn er mit Wasser durchtrankt sei — Herschel⁴) fügt nichts Neues hinzu — Richarz⁵) giebt an, dass Salophen und krystallisirtes Baryumplatincyanur Triboluminescenz besitzen, Decker⁶) findet das Gleiche für Aethylchinolin

Andreocci⁷) sucht fur Santoninderative Gesetzmassigkeiten aufzustellen Er findet, dass optische Isomeren, welche entgegengesetzt drehen, sich für Triboluminescenz gleich verhalten, wahrend die entsprechenden racemischen Verbindungen keine Luminescenz zeigen, dass die optisch activen, nicht entgegengesetzt drehenden Isomeren sich verschieden verhalten konnen, dass die activen Doppelverbindungen, welche aus nicht entgegengesetzt drehenden Componenten entstehen, Triboluminescenz zeigen konnen

Die eingehendste Untersuchung fuhrt dann Tschugaeff⁹) durch, welcher 500 verschiedene Krystalle auf Triboluminescenz untersucht und eine lange Liste der Korper aufstellt, welche die Erscheinung zeigen

A) Anorganische Verbindungen

Kalıumsulfat, Urannıtrat, Quecksılbercyanıd, Baryumnıtrat, Ammonium-fluorid, Baryumplatıncyanır

- B) Organische Verbindungen
- 1 Verbindungen der Fettreihe
- r-Weinsaure, l-Aepfelsaure, Asparagin, Ammoniumoxalat, Ammonium-

¹⁾ W Arnold, Ueber Luminescenz Zs f Krystallogr 27 p 92-93 (1897)

²⁾ J Burke, Some preliminary experiments on the luminosity produced by striking sugar Rep Brit Ass 1898, p 810

³⁾ Thos Steel, Luminosity of sugar Nat 59 8 295-296 (1899)

⁴⁾ A. S Herschel, Triboluminescence. Nat 60 p 29 (1899)

⁵⁾ F Richarz, Ueber Salophen Ber d naturw Ver zu Greifswald 1899, Febr

⁶⁾ H Decker, Notiz uber das Leuchten des N-Aethyl- α -chinolins Ber Chem Ges 33. II p 2277—2278 (1900)

⁷⁾ A Andreocci, Sopra alcune relazioni riscontrate fra l'isomeria ottica e la triboluminescenza Gazz chim ital 29, 1 p 516-519 (1899).

⁸⁾ L Tschugaeff, Ueber Triboluminescenz Ber Chem Ges 34 p. 1820-1825 (1901).

formiat, Saures Kalium-r-Tartrat, Uranacetat, Isocyanursaures Kalium, Kandiszucker, Lactose, Rhamnose, Galactose, Sorbit (schwach)

2 Verbindungen der aromatischen und hydroaromatischen Reihe

Acenaphten, Triphenylmethan, Dibenzyl, β -Naphtol, Resorcin, Hydrochinon, Vanilin, Hippursaure, Sulfanilsaure, Anthranilsaure, Salycilsaure, in-Oxybenzoesaure, β -Oxybenzoesaure (sehr schwach), Naphtonitril, Cumarin, Alantolacton, Anilinchlorhydrat, Pentadecylparatolylketon, Pentadecylphenylketon, l-Mandelsaurechloralid, α - und β -Benzoinoxim Benzoyl- β -Naphtol, Tyrosin, Triphenylphosphin, Quecksilberdiphenyl, Sulfobenzid, m-Dinitrobenzol, Phtalsaureanhydrid, β -Naphtylamin, Benzoyl- α -naphtylamin, Benzoylmesidin, Phtalimid, Brompi opylphtalimid, Metadetin, Acetanilid, Benzanilid, Lophin, Amarin (schwach), α-Methylindol, Acridin, Phenylacridin, Sulfocarbanilid, Dinaphtylather, Saccharin, a-N-Aethylchinolin, Anthrachinon, Menthol, Amyrin, Cholesterın, Terpinhydrat, Quercit, Chinasaure, Fenchon, r-Monobromcamphei, 1- und 1-Campheroxim, 1-Menthonoxim, Thujonoxim, Succinilobernsteinsaures Aethyl, $\textbf{Menthylcarbonat}, \textbf{Bernsteinsaurementhylester}, \textbf{Stearinsaurementhylester}, \beta\textbf{-Naph-}$ thoesaurementhylester, Phenylpropionsaurementhylester, Methylsalicylsaurementhylester, Zimmtsaurebornylester, Benzoylmenthylamin, r-Benzoylbornylamin, α-Naphtoylmenthylamın, 1- und l-H₂S-Carvon, endlich neun Verbindungen dei Santoningruppe nach Andieocci.

C) Alkaloide, resp deren Salze

Cocain und dessen Nitrat, Salicylat, Jodhydrat, Tartiat, Citrat — Chinin und sein Chlorhydrat, Bichlorhydrat, Bromhydiat, Jodhydrat, Fluorhydrat, Chlorat, Bromat, Nitrat, Sulfat, Iodat, Hypophosphit, Oxalat, Tartiat, ferner das staerinsaure, bernsteinsaure, benzoesaure, zimmtsaure, valeriansaure Chinin — Cinchonin und sein Chlorhydrat und Sulfat Cinchonidin nebst dem Bijodhydrat, Chlorhydrat, Sulfat — Cinchonamin mit Nitrat und Chlorhydrat Tropin, Ecgonin, Hyosciamin, Cupreinsulfat, Thebainchlorhydrat, Codein, Atropin und sein Sulfat, Papaverin, Narcotin, Strychnin und sein Sulfat, Brucin, Pilocarpin

Tschugaeff knupft an die Tabelle die Bemerkung, dass einzelne Atomgruppen, welche er luminophore nennt, die Triboluminescenz zu begunstigen scheinen, so Hydroxyl, Carbonyl, der tertiar und secundar gebundene Stickstoff — Die Erscheinung tritt am starksten auf bei Uranitrat, valei iansaurem Chinin, salicylsaurem Cocain, Cinchonamin, Cumarin, salpetersaurem Amlin — Das Leuchten sei meist momentan, in einzelnen Fallen sei Nachleuchten vorhanden, so bei Acetanilid und Sulfanilsäure — Er findet die Angabe von Andreocci, dass die optisch entgegengesetzten Isomeren sich gleich verhalten, die stereoisomeren verchieden, bestatigt

Es sind noch zwei Arbeiten zu erwähnen, welche Erscheinungen besprechen, die wohl mit der Triboluminescenz zusammenhangen Bandrowski¹) sagt, es sei beobachtet, dass einige Substanzen beim Krystallisiren leuchten, z. B

¹⁾ F Bandrowski, Ueber Lichterscheinungen wahrend der Krystallisation Zs i physik Chem 15 p 323—326 (1894)

Arsenigsaureanhydrit Er beobachtet dasselbe bei der Kiystallisation des vor seiner Losung zusammengeschmolzenen Doppelsalzes von Kalium- und Natriumsulfat Berzelius und Rose geben an, dass gesattigte Losung von Fluornatrium bei sehr langsamem Abdampfen viele lebhafte blassgelbe Funken zeige — Bandiowski meint, die Erscheinung lasse sich duich die Annahme erklaren, dass vor der Krystallisation die dissociirten Ionen sich zu Moleceln zusammenlagern und dabei Entladungen zwischen ihnen eintreten, — eine wie mir scheint unhaltbare Annahme Er meint nach dieser Annahme musse Leuchten auftreten, wenn durch Fallung die Dissociation schnell aufgehoben werde Er fügt daher zu einer heiss gesattigten Natriumchlorid-Losung Salzsaure, und sieht erst nebliges, dann helles, blauliches Licht und sogar stark blitzende Funken

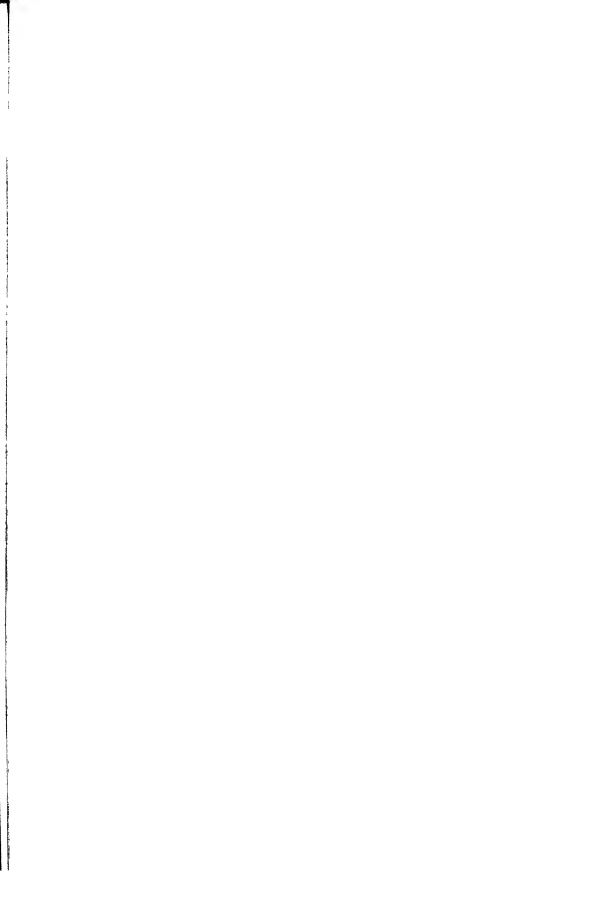
Dasselbe tritt ein bei Zusatz von Alkohol Bei Kaliumchlorid mit Salzsaure trat im Allgemeinen nur nebliges Licht auf, nur einmal war starkes grunes funkenartiges Licht zu sehen Bei Zusatz von Alkohol ist aber der Lichteffect stark — Bei Kaliumbromid und Alkohol trat nur schwacher Nebel auf

Wiedemann und Schmidt¹) finden, dass beim Losen von Substanzen mitunter Licht auftrete, und sie sprechen von Lyoluminescenz Sie beobachten dieselbe bei dem Chlorid von Li, Na, K und spurweise bei Kaliumbromid

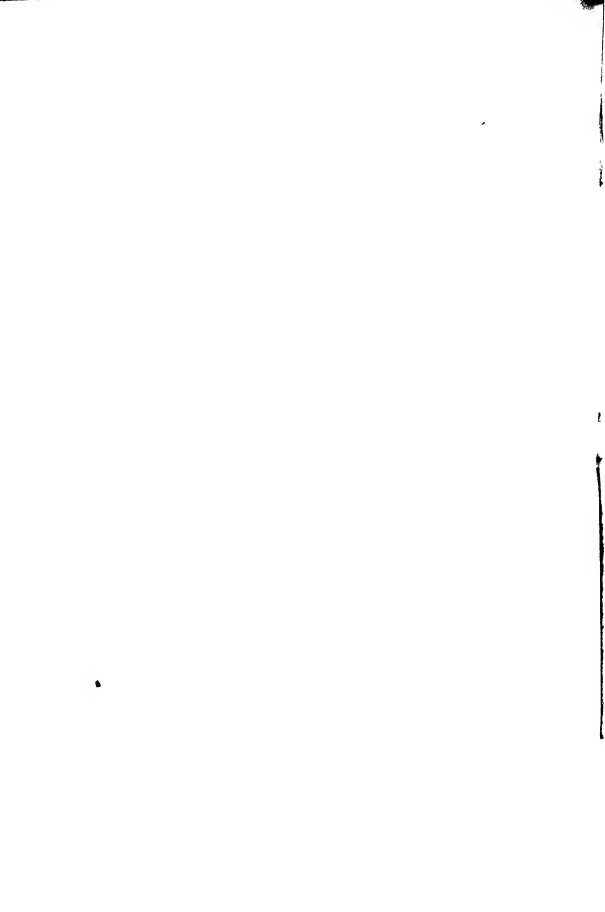
153. Eine von der im vorigen Paragraphen ganz verschiedene Entstehungsweise von Licht ist durch Newall?) beobachtet worden. Er findet, dass wenn man Gase von kleinem Druck schnell comprimit, ein Aufleuchten dei Gasmasse sichtbar wird, aber nur einmal, comprimit man also dasselbe Gas ein zweites Mal, so findet man nichts. Lasst man aber electrische Entladungen durch das Gas gehen, so wird es wieder wirksam. Das Spectrum des Lichtes zeige continuirlichen Grund und vier helle Bander, welche Schuster als Spectrum des negativen Pols in Sauerstoff beschrieben hat Das Gelingen der Versuche ist aber sehr unsicher, am wahrscheinlichsten ist ein Erfolg, wenn man Sauerstoff mit Spuren von Stickstoff oder schwefliger Saure nimmt, und wenn der Anfangsdruck 0,3 bis 0,5 mm betrage. Er meint, es traten bei der Compression stabilere Moleculargruppirungen ein, und die dadurch frei werdende Energie erscheine in der Form von Licht

¹⁾ E Wiedemann und G C Schmidt, Ueber Luminescenz Wiedem Ann 54. p 604—625 (1895), siehe p 623

²⁾ H F Newall, On luminosity attending the compression of certain rarefied gases Cambr Proc 9 p 295-302 (1896)



VERBINDUNGSSPECTRA. MEHRFACHE SPECTRA.



ERSTER ABSCHNITT

Verbindungsspectra

154. Die in der eisten Halfte des vorigen Jahrhunderts ausgeführten Spectraluntersuchungen haben in keiner Weise die Zusammensetzung der in der Flamme oder im Bogen verdampften Stoffe berucksichtigt, es wurden nicht einmal verschiedene Salze desselben Metalles probirt, um zu sehen, ob sie identische oder verschiedene Spectra geben, und aus diesem Grunde waren alle Schlusse über den Ursprung der Linien unberechtigt. So konnte man auch nicht sagen, dass die D-Linien von Natrium herruhren, und in der That haben viele Beobachter sie zweifellos dem Natriumchlorid zugeschrieben 1) Nur für Kohlenstoff haben wir eingehendere Untersuchung verschiedener Verbindungen durch Swan, und dass er zum ersten Male auf den eigentlichen Uisprung der Linien in diesem Sinne einging, ist ein Hauptverdienst seinei Aibeit, leider liegen gerade bei Kohle die Verhaltnisse sehr complicit

Kirchhoff and Bunsen erkannten die Wichtigkeit der Frage, abei man muss zugeben, dass sie sie nicht gelost haben. Sie fanden in den verschiedensten Flammen und bei den verschiedensten Salzen stets im Wesentlichen die gleichen Spectra für das gleiche Metall, und haben offenbar falschlich angenommen, das Salz erzeuge das Spectrum, dies hange aber nur von dei Natur des Metalles ab. Welche Voistellung sie sich von dei Entstehung des Lichtes gemacht haben, ist in der ersten Abhandlung nigends zu ersehen Aber in ihrer zweiten und letzten gemeinsamen Abhandlung?) kommen sie schon selbst dazu, den Irrthum zu ahnen. Sie sagen "So vielen unter den verschiedenartigsten Verhaltnissen angestellten Beobachtungen gegenübei, konnte man sich daher leicht zu der Annahme versucht fühlen, dass in allen Fallen die Lichtlinien eines Stoffes ganz unabhangig von den übrigen mit demselben chemisch verbundenen Elementen auftreten und dass mithin das Verhalten der

2) G Kirchhoff und R Bunsen, Chemische Analyse durch Spectralbeobachtung Pogg Ann 113 p 338-381 (1861), siehe p 380

¹⁾ Ein interessantes Beispiel dafur theilt Schuster mit B Stewart habe ihm seinerzeit erzahlt, dass er auf Grund seines Gesetzes über die Beziehung zwischen Emission und Absolption versucht habe, einen Umkehrungsversuch auszuführen. Da er meinte, die Färbung dei Flamme ruhre von Chlornatrium her, versuchte er die Umkehrung der D-Linien durch Steinsalz zu erhalten, — naturlich ohne Erfolg. Diese Thatsache ist historisch sehr instructiv, sowohl für die Bedeutung Stewarts, als für die anderweit verfrüht gezogenen Schlusse A Schuster, Nat 63 p 317—318 (1901)

Elemente in Beziehung auf das Spectrum ihrer Dampfe im chemisch gebundenen wie im chemisch ungebundenen Zustande stets dasselbe sei. Und doch ist diese Annahme keineswegs gerechtfertigt. Wir haben mehrfach hervorgehoben, dass die hellen Linien im Spectrum eines gluhenden Gases übereinstimmen mussen mit den Absorptionslinien, die dieses Gas in einem continuirlichen Spectrum von hinreichender Helligkeit hervorruft. Es ist bekannt, dass die Absorptionslinien des Joddampfes durch Jodwasserstoffsaure nicht hervorgebracht werden und dass auf der anderen Seite die Absorptionslinien von salpetriger Saure sich nicht bei einem mechanischen Gemenge von Stickstoff und Sauerstoff wieder finden. Nichts spricht gegen die Moglichkeit, dass ein ahnlichei Einfluss der chemischen Verbindung auf die Absorptionslinien, wie es in diesen Beispielen sich bei niederen Temperaturen bemerkbai macht, auch in dei Gluhhitze stattfinden konne, andert abei die chemische Verbindung in einem gluhenden Gase die Absorptionslinien, so muss sie auch die hellen Linien seines Spectrums andern

Aus dieser Erwagung scheint zwar zu folgen, dass bei gewissen Verbindungen die Spectrallimen der Elemente, bei andern Verbindungen an deren Stelle neue Linien auftreten, allem es ist immei hin moglich, dass die von uns veisfluchtigten Salze bei der Temperatur der Flamme nicht bestehen blieben, sondern zerfielen, so dass es immer die Dampfe des freien Metalls waren, welche die Linien desselben eizeugten, und dann eischeint es ebenso denkbar, dass eine chemische Verbindung stets andere Linien zeigt, als die Elemente, aus welchen sie besteht "

Kirchhoff und Bunsen erkennen hier also die Moglichkeit von Verbindungsspectren, aber sie haben nicht erkannt, dass sie vielfach solche selbst beobachtet hatten, dass ihre Spectralzeichnungen der alcalischen Erden ein Gemisch der Metallspectra und der Oxydspectra sind. Die Thatsache, dass es Verbindungsspectra giebt, war übrigens schon mehreie Jahre früher von Plucker¹) experimentell gefunden worden, er hatte vielfach beobachtet, dass in Geissler'schen Röhren Verbindungen in den ersten Minuten ein besonderes Spectrum zeigen, welches dann den Spectren der Elemente Platz macht so verhielt sich Schwefelsaure, Kohlensaure, Selenwasserstoff, und Pluckei²) splicht es bestimmt aus, dass auch Verbindungen ihr besonderes Spectium geben. Denselben Schluss zieht dann Attfield³) aus Pluckers Versuchen

155. In seiner grossen Aibeit über das Sonnenspectrum benutzte Kirchhoff zur Erzeugung der Spectren nicht mehr die Flammen, sondein den Funken des Inductionsapparates, und er bemerkt⁴), dass die Spectra sich

¹⁾ Plücker, Pogg Ann 105 p 67—84 (1858), und Pogg Ann 107 p 497—538, 638—643 (1859)

²⁾ Plucker, Ueber die Einwirkung des Magnetes auf die electrische Entladung Pogg Ann 113 p 274—280 (1861)

³⁾ J Attfield, On the spectrum of carbon Phil Trans 152, I p 221-224 (1862)

⁴⁾ G Kirchhoff, Untersuchungen uber das Sonnenspectrum Abh Berl Akademie 1861, p 63-95, siehe p 72

wesentlich andern, wenn auch die Lage der Linien unverandert bleibt Er erklart dies durch veranderte Temperatur und verandeite Dicke der emittirenden Dampfschicht, erkennt aber auch hier nicht, dass z B bei den Erdalcalien die Banden der Oxyde verschwinden, obgleich er beim Calcium den erheblichen Unterschied hervorhebt

Erst Roscoe und Clifton 1) klaren diese wichtige Thatsache auf Nachdem sie beobachtet, dass im Funkenspectrum von Ca, Sr, Ba die breiten Bander der Flammenspectra verschwunden sind, sagen sie "We would suggest that at the lower temperature of the flame or weak spark, the spectrum is produced by the glowing vapour of some compound, probably the oxide, of the difficultly reducible metal whereas, at the enormously high temperature of the intense electric spark these compounds are split up, and thus the true spectrum of the metal is obtained "

156. Den Beweis fur die Richtigkeit dieser Annahme liefert Mitscherlich2) in zwei vortrefflichen Arbeiten, welche nahezu alle Fragen erledigen Er bringt in die Flamme, in welcher Chloride verdampft werden. Dampfe von Salzsaure und Salmiak, dadurch wird die Dissociation verhindert, und er erhalt in vielen Fallen das Spectrum der Chlorverbindung In anderen Fällen verbrennt er Wasserstoff, dem Chlor, Jod oder Brom beigemischt ist, und erzeugt in der Flamme mit den entsprechenden Salzen die Spectra der Chloride. Jodide, Bromide, oder er verdampft die Substanzen in Wasserstoff und zundet diesen dann an Auch schwache Funken zwischen Salzlosungen geben unter Umstanden die Verbindungsspectia, obgleich der Funke meist dissociirt und das Metallspectrum erzeugt Durch mannigfach abgeanderte Experimente gelingt es Mitscheilich für zahlieiche Elemente, — ich nenne Cu, Ba, Ca, Sr, Bi, Au, Pb, Fe, Mn, — die Spectra einer oder mehreier Verbindungen zu erzeugen, und nachzuweisen, dass in den Flammen wegen der reichlichen Anwesenheit von Sauerstoff im Allgemeinen die Banden des Oxyds vorherrschen, und dass sie in den Zeichnungen von Kilichhoff und Bunsen fur die Erdalcalien eine heivorragende Rolle spielen

Mitscherlich schliesst "Es geht aus diesen Versuchen hervor, dass die Metalle weder überhaupt in allen Verbindungen ein Spectrum geben, noch in den Verbindungen, die ein Spectrum haben, stets dasselbe zeigen, sondein dass das Spectium davon abhängig ist, ob das Metall dasselbe hervorbringt, oder welche Verbindung erster Ordnung es erzeugt. Feiner kann man wohl mit Recht den Schluss aus diesen Versuchen ziehen, dass jede Verbindung erster Ordnung, wenn sie ein Spectrum hat, das aber naturlich nicht durch Zersetzung der Verbindung durch die Flamme erzeugt sein darf, ein eigenes

¹⁾ H E Roscoe and Clifton, On the effect of increased temperature upon the nature of the light emitted by the vapour of certain metals or metallic compounds Manchester Proc 2 p 227—230 (1862), Chem News 5 p 233—234 (1862)

²⁾ A Mitscherlich, Beitrage zur Spectralanalyse Pogg Ann 116 p 499—507 (1862), Ueber die Spectren der Verbindungen und der einfachen Körper Pogg Ann 121 p 459—488 (1864)

Spectrum besitzt. Wir kannten bis jetzt nur meist die Spectra der Metalle, weil letztere so leicht durch die Flamme reducirt werden "

Dies Resultat wurde durch Diacon¹) bestatigt, welcher die Chloride der Alcalien und Erdalcalien in der Chlorwasserstofffamme verdampft und dabei die besonderen Verbindungsspectra erhalt. Bald darauf findet er²), dass in den ersten Momenten nach der Einfuhrung eines Salzes in die Flamme die Chlor-, Brom-, Jod-, Fluor-Verbindungen besondere Spectra geben

Schon Mitscherlich war es gelungen, das Spectrum des Ammoniaks zu beobachten Ihm folgt darin in vollkommnerer Weise Dibbits³), der auch das Cyanspectrum unteisucht

157. Sehrausfuhrliche und gute Untersuchungenuber die Verbindungsspectra verdanken wir Lockyer⁴) Ei weist auch wieder nach, dass in Flammen oder in schwachen Funken alle Salze dasselbe Spectrum geben, welches aber nicht vom Metall selbst, sondern vom Oxyd herruhrt, und nur eine je nach der Dissociirbarkeit des Salzes verschiedene Anzahl der langsten Linien des Metalls enthalt. Wenn man aber die schwachen Funken nach festen Salzen tibergehen lasst in einer Atmosphare von reinem Wasserstoff, so erhalt man die Spectra der betreffenden Verbindungen. Lockyer untersucht die Fluor-, Chlor-, Brom-, Jod-Verbindungen von Pb, Si, Ba, Mg, Na. Die Abhandlung enthalt schone Zeichnungen der Verbindungsspectra von Sr.

Lockyer schliesst "A compound body has as definite a spectrum as a simple one, but while the spectrum of a simple metal consists of lines, the number and thickness of some of which increase with molecular approach, the spectrum of the compound consists in the main of channelled spaces and bands, which increase in like manner. In short, the molecules of a simple body and a compound one are affected in the same manner by their approach or recess, in so far as their spectra are concerned, in other words, both spectra have their long and short lines" "The heat required to act upon a compound, so as to render its spectrum visible, dissociates the compound according to its volatility, the number of true metallic lines which thus appear is a measure of the dissociation, and as the metal lines increase in number, the compound bands thin out"

Im Jahre 1875 wiederholen Ångstrom und Thalen 5) die Bemerkung, dass die Tafeln von Kirchhoff und Bunsen für die Flammenspectra nicht

¹⁾ E Diacon, De l'emploi du chalumeau a chlor-hydrogène pour l'étude des spectres C R 56 p 653—655 (1863)

²⁾ E. Diacon, Recherches sur l'influence des eléments électro-négatifs sur le spectre des métaux Ann chim et phys (4) 6 p 5—25 (1865)

³⁾ H C Dibbits, Ueber die Spectra der Flammen einiger Gase Pogg Ann 122 p 497—545 (1864)

⁴⁾ J N Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun II Phil Trans 163 p 639—658 (1873)

⁵⁾ A J Ångstrom und T R Thalén, Recherches sur les spectres des metalloides Nov Act Reg Soc Sc Ups (3) 9 (1875)

die reinen Spectra der Elemente, sondern zum Theil Banden der Verbindungen wiedergeben Sie sagen "En employant la combustion pour rendie les corps incandescents, on ne pourra jamais être sûi d'obtenir des corps simples, et en voici la raison Si le coips, introduit dans la flamme pour être examiné, est de telle nature qu'il ne puisse êtie decompose en ses eléments par la température de la flamme, il est bien évident que les raies spectrales obtenues dans ce cas doivent appartenir nécessairement à la composition primitive D'un autre côte, si la combinaison dont il s'agit, se decompose déja a une temperature plus basse que ne l'exige l'incandescence du corps, on comprend bien que le spectre observe est dû, ou aux elements mêmes de la substance, que la flamme rend incandescente, ou aux combinaisons chimiques produites par la combustion de ces élements En un mot, loi squ'un sel métallique quelconque est introduit dans la flamme, il détermine un spectre particulier qui peut appartenir 1 au corps primitif compose, 2 a ses elements et 3 à quelqu'une des combinaisons produites par la combustion même de la flamme, sans qu'on puisse dire à prioii laquelle de toutes ces substances donne reellement naissance au spectre observe"

Es sei noch eine Abhandlung von Gouy') erwahnt, er findet, dass in den Flammen, welche aus dem explosiblen Gemisch von Leuchtgas und Luft bestehen und welchen durch den Zerstauber Salzstaub beigemischt ist, die Banden der Verbindung manchmal ganz verschwinden, z B bei Cu und Ca Das Kupferchlorui-Spectium erscheint aber sofort, sobald man Salzsauredampf zumischt oder die Flamme abkuhlt In der oxydirenden Flamme zeigen sich die grunen Banden des Kupfeloxyds An dei Oberflache des inneien Flammenconus zeigen Na, Bi, Sn, Ci, Os das Spectrum des Funkens

158. Wenn somit die ersten Untersuchungen ergeben hatten, dass unter Umstanden, wenn namlich keine Dissociation mit der Erzeugung des Lichtes verbunden ist, jede Verbindung ihr besonderes Spectrum geben kann und muss, so ist dieser Schluss²) seit jener Zeit überall bestätigt worden, und die Zahl der heute bekannten Verbindungsspectra ist ausserordentlich gross. Die Schwierigkeit bei der Erzeugung eines solchen Verbindungsspectrums ist nur immer die, dass meist unter der Einwirkung hoher Temperatur oder electrischer Entladungen die Verbindung zerfallt. Aber man hat nicht nur für Halogen-Verbindungen, für Oxyde und Wasserstoffverbindungen, sondern auch für ganz complicirte organische Verbindungen die Spectra erhalten konnen. Vielfach erwies sich dabei der Kunstgriff nutzlich, dass man schwache Entladungen, naturlich ohne Leidner Flasche, durch langsam stromende Gase³) hindurch-

¹⁾ A Gouy, Sur les caractères des flammes chargees de poussière salme $\,$ C $\,$ R 85 p 439—442 (1877)

²⁾ Siehe noch J Moser, Die Spectren der chemischen Verbindungen. Pogg Ann 160 p 177—199 (1877), Die Spectren der salpetrigen und der Untersalpetersaure Wiedem Ann 2 p 139—140 (1877) A Schuster, The spectra of chemical compounds Nat 16 p 193—194 (1877) Siehe auch die Zeichnungen und Messungen von Verbindungsspectren bei Lecoq de Boisbaudran Spectres lumineux, Paris 1874

³⁾ Siehe Bd I, § 246.

gehen liess, dadurch werden fortwahrend die Zeisetzungspioducte beseitigt und neuer unzersetzter Dampf zugeführt, der für wenige Momente leuchten kann, bevor er zerfallt. Nach Ebert¹) sollen electrische Schwingungen sehr geeignet sein, solche Veibindungsspectia zu erzeugen

Nach der ublichen und im vorigen Kapitel besprochenen Auffassung über die Entstehung des spectralen Lichtes konnen wir auch gar nichts anderes erwarten, als dass Verbindungen, wenn sie überhaupt leuchten, ihr besonderes Spectrum haben. Wenn wir in den Spectrallinien ein Bild der Schwingungen der Atome oder Moleceln sehen, sei es dass die Atome selbst den Aether erregen, sei es dass ihre Ladungen das thun, mussen wir annehmen, dass jedem besonderen Molecel mit seiner eigenthumlichen Anordnung von Massen und Kraften zwischen ihnen besondere Schwingungen zukommen

In den oben citirten Worten von Lockyer hebt derselbe hervoi, dass die Verbindungsspectra sich von denen der Elemente dadurch unterscheiden, dass es "in the main" Bandenspectra seien Wir konnen heute bestimmter sagen, dass es ausschliesslich Bandenspectra sind, es ist kein einziges Linienspectrum einer Verbindung bekannt Das lasst uns den Schluss ziehen, dass Moleceln im Gegensatz zu den elementaren Atomen solche Bandenspectra geben, und die complicirtere Structur des schwingenden Gebildes, wenn dasselbe ein Molecel ist, gegenüber der einfacheren Structur des Atoms, lasst es auch plausibel erscheinen, dass das Spectrum so viel complicirter ist. Indessen ist damit natuilich in keiner Weise erklart, warum grade diese Form der Schwingungen auftritt Wir haben in der That noch nicht den kleinsten Fingerzeig fur eine Erklarung dieser Thatsache, und ich wusste auch nicht einen einzigen Versuch zu ihrer Aufklarung anzufuhien, obgleich zweifellos aus einer solchen Aufklarung sich eine Fulle von Licht über die Spectralerscheinungen im Allgemeinen ergiessen wurde. Ich halte es daher auch für eine ganz hervorragend wichtige Aufgabe, dass Verbindungsspectra genauer untersucht und verglichen werden Selbst über die einfachsten Fragen wissen wir noch nichts, z B ob irgend eine Beziehung existirt, welche angiebt, ob die Banden ihre Kanten nach der Seite der grosseren oder der kleineren Wellenlangen kehren, ob es von der Natur des Salzes abhangt, wenn die Banden aus Paaren oder Triplets bestehen, ob die Zahl der Banden, welche zu einer Gruppe vereinigt sind, irgend eine Gesetzmassigkeit zeigt u s w Es liegt hier fruchtbares Arbeitsgebiet noch für Jahre und für zahlreiche Beobachter vor

ZWEITER ABSCHNITT

Mehrfache Spectra.

A) Experimentelles.

159. Wahrend die Existenz der Verbindungsspectra, nachdem sie einmal von Mitscherlich ausgesprochen war, allgemein anerkannt wurde, fand die etwa

¹⁾ H Ebert, Ueber langandauernde electrische Schwingungen und ihre Wirkungen. Wiedem Ann 53 p 144—161 (1894)

gleichzeitig von Plucker und Hittoif aufgefundene Thatsache, dass chemische Elemente mehr als ein Spectrum haben konnen, lebhaften Widerspruch Nachdem Plucker¹) schon in zwei früheren Abhandlungen die Veranderlichkeit der Spectra von einzelnen Elementen erwähnt hat, erscheint 1865²) die vortreffliche Arbeit von ihm und Hittoif, in welcher die Autoren feststellen, dass es für eine ganze Reihe von Elementen möglich sei, zwei ganz verschiedene Spectra, welche keine Linie gemein haben, zu erhalten "There is a certain numbei of elementary substances, which, when differently heated, fürnish two kinds of spectra of quite a different character, not having any line or any band in common. The fact is important, as well with regard to theoretical conceptions as to practical applications—the more so as the passage from one kind of spectra to the other is by no means a continuous one, but takes place abruptly. By regulating the temperature you may repeat the two spectra in any succession ad libitum"

Diese Thatsache wird zuerst an Stickstoff ausführlich besprochen, welcher in Geisslerrohren ohne Leidner Flasche ein Bandenspectrum zeigt, mit Flasche dagegen ein Linienspectrum Immer wieder betonen die Autoren, dass es sich nicht um eine allmahliche Veranderung des einen Spectrums in das andere handle "It appears by no means probable that by increasing the temperature the shaded bands of one spectrum may be transformed gradually into the bright lines of the other, nevertheless it would be desirable to prove by experiment that the passage from one spectrum to another is a discontinuous and abrupt one - You may easily select a jar of smaller covering, which, if intercalated, exhibits the curious phenomenon of two rival spectra disputing existence with each other Sometimes one of the spectra, sometimes the other appears, and for moments both are seen simultaneously — By these and other experiments it is evidently proved that ignited nitrogen shows two quite distinct spectra. Each bright line of one of these spectra, each of the most subtle lines into which, by means of the telescop, the bands of the other are resolved, finally depends upon the molecular condition of the ignited gas, and the corresponding modification of the vibrating ether within it Certainly, in the present state of science, we have not the least indication of the connexion of the molecular constitution of the gas with the kind of light emitted by it. but we may assert with confidence that, if one spectrum of a given gas be replaced by quite a different one, there must be an analogous change of the constitution of the ether, indicating a new arrangement of the gaseous molecules Consequently we must admit either a chemical decomposition or an allotropic state of the gas Conclusions derived from the whole series of

¹⁾ J Plucker, Analyse spectrale Cosmos 21. p. 28—288, 312—315 (1862). On spectral analysis Rep Brit Ass 1863, Not & Abstr p 15—16

²⁾ J Plucker and S W Hittorf, On the spectra of ignited gases and vapours, with especial regard to the different spectra of the same elementary gaseous substance. Phil Trans 155 p 1—29 (1865)

our researches led us finally to reject the first alternative and to adopt the other "

Plucker und Hittorf finden weiter, dass die Verhaltnisse bei Stickstoff noch verwickelter liegen das Bandenspectrum besteht aus zwei verschieden aussehenden Theilen, sie vermuthen, dass es sich um zwei verschiedene Bandelispectra handle, die man trennen kann, und das gelingt ihnen in der That Stickstoff hat also drei verschiedene Spectren Endlich finden sie, dass, wenn maliden Druck und die Starke der Entladung steigert, die Linien des Linienspectiums sich verbreitern und im continuirlich werdenden Grunde verschwindeli, das Spectium sich einem continuirlichen nahert

Sie fuhren nun nicht sehr glucklich gewählte Namen ein, indem sie die Bandenspectra Spectra erster Ordnung, die Linienspectia Spectrezzu zweiter Ordnung nennen, Namen, welche sich nicht erhalten haben

Als zweites Beispiel führen sie Schwefel an, der in dei gewohnlichen Flamme verbiannt nur ein continuirliches Spectium, mit Saueistoff verbiannt ein schwaches Bandenspectrum zeigt Bringt man aber Schwefel in ein Geisslerrohr und erhitzt dasselbe, so bringen Entladungen ohne Flasche ein prachtvolles Bandenspectium hervor, einitzt man starker, so dass der Dampf dichter wird, so erscheinen Linien des Linienspectrums, die allmahlich starker weiden, wahrend die Banden verschwinden Bei Abkuhlung eischeint wieder das Bandenspectrum iein Eine Leidner Flasche bringt sofort das reiner Linienspectrum hervor — Auch Se giebt zwei Spectra

Es werden dann die Spectra der verschiedenen Kohlenstoffverbindungen untersucht, aber hier gelingt es den Verfassern nicht ganz, die Spectra rich tig zu deuten Dann finden sie, dass man auch von Wasserstoff bei niedligerei Temperatur ein zweites Spectium erhalten konne, welches von dem gewolinlichen aus vier Linien im Sichtbaren bestehenden Linienspectrum ganz verschieden sei, es ist kein Bandenspectrum, sondern besteht aus zahlieichen fein ein Linien im Roth und Gelb Dies Spectrum wird gewohnlich mit Unrecht Bandenspectrum des Wasserstoffs genannt Von O, P, Cl, Br, J, As, Hg, Na, K, Li, Tl, konnen sie nur das Linienspectrum erzielen, und da sie meinen, die Temperatur sei zu hoch, so versuchen sie für einzelne Falle die Flamme. Dabei erhalten sie von den Erdalcalien, von Blei und Kupfer Bandenspectra und begehen nun den Fehler, dieselben fur Spectra erster Oidnung der betreffenden Elemente zu halten, wahrend sie einfach die Oxydspectra in der Flamme beobachtet hatten Sie scheinen somit geneigt, alle Bandenspectra für Metallspectra erster Ordnung zu halten, ohne genugende Berucksichtigung der Resultate von Mitscherlich Uebrigens war dieser in den entgegengesetzten Fehler verfallen, auch er hatte beobachtet!), dass einige Metalloide Bandenspectra neben ihren Linienspectren geben konnen, und da er vorher

¹⁾ A Mitscherlich, Ueber die Anwendung der Verbindungsspectren zur Entdeckung von Chloi, Brom und Jod in geringster Menge J f plact Chem 97. p 218—223 (1865), auch Pogg Ann 125 p 629—634 (1865)

solche Bandenspectra als Verbindungsspectra kennen gelernt hatte, so meint er nun, die Metalloide mussten zusammengesetzte Korpei sein Mitscherlich scheint aber diese Ansicht aufgegeben zu haben, nachdem die Arbeit von Plucker und Hittorf erschienen war, wenigstens hat er die in Aussicht gestellten Ausfuhrungen nicht erscheinen lassen

160. Trotz der enormen Wichtigkeit der Entdeckung der mehrfachen Spectra fur Chemie und Spectroscopie scheint die Arbeit merkwurdig wenig Aufsehen gemacht zu haben, man findet sie in den folgenden Jahren nirgends erwahnt, weder in gunstigem noch ungunstigem Sinne Erst Wullner 1) sucht in gleicher Richtung zu arbeiten, abei mit wenig Gluck Er meint bei Wasserstoff noch ein drittes Spectrum gefunden zu haben, ebenso bei Sauerstoff drei verschiedene Spectra, ein Bandenspectrum und zwei Linienspectra, bei N bestatigt ei die Versuche von Plucker und Hittorf In Bezug auf spatere Arbeiten von Wullner ist hervorzuheben, dass er hier sagt sind wesentlich verschieden, sie gehen nicht das eine aus dem andern hervor. indem etwa bei gesteigeiter Temperatur immer neue Linien und Farben auftieten, sondern es verschwinden Lichtmengen, die bei niedriger Temperatur vorhanden sind, oder es treten an einer vorher continuirlich beleuchteten Stelle in hoherer Temperatur helle Linien auf fast dunklem Grunde hervor" Und uber Stickstoff sagt er, wie Plucker und Hittorf "Das erste Stickstoffspectrum ist abwechselnd sichtbar, abwechselnd nicht, ist es verschwunden. so sieht man statt dessen das zweite Stickstoffspectrum. Man kann die Eischeinung fuglich einen Conflict der beiden Stickstoffspectra nennen " — Ueber H sagt Wullner "Die Verschiedenheit der Temperatur muss beim Wasserstoff als die einzige Ursache dieser Erscheinung angesehen werden, denn an eine etwaige Zerfallung desselben in weitere Bestandtheile kann bei diesem Elemente wohl nicht gedacht werden Dann folgt aus diesen Beobachtungen, dass das Emissionsvermogen einer Substanz mit der Temperatur sich wesentlich andern kann."

161. Gegen die Moglichkeit, dass dasselbe Element verschiedene Spectra besitze, sprach sich zuerst Ångstrom²) aus, indem er überzählige Spectra als von Verbindungen, oder von Verunreinigungen stammend erklärte. Indem er Spectra von N und O bespricht, sagt er "Le spectre de l'air ne peut pas se produire entre les electrodes de charbon, si l'electricite se propage d'une manière pour ainsi dire electrolytique. Ce spectre exige necessairement pour sa naissance une decharge disruptive, comme nous le prouvent evidemment les experiences avec les tubes de Geissler, contenant ces deux corps gazeux. En effet, tant que la décharge est accompagnée de l'électrolyse, les spectres obtenus à l'aide de l'airrarefie appartiennent tous aux corps composés, et ainsi il est tres-impropre de les nommer, avec Plucker, spectres du premier ordre, au contraire, en employant le condensateur,

¹⁾ A Wullner, Ueber die Spectra einiger Gase in Geisslerschen Röhren Pogg Ann 185 p 497—527 (1868) Ueber die Spectren einiger Gase bei hohem Druck Pogg Ann 187 p 237—361 (1869)

²⁾ A J Ångstrom, Recherches sur le spectre normal du soleil Upsala bei W. Schultz 1868 Kayser, Spectroscopie II

la décharge devient immediatement disruptive et on a en mêmes temps les spectres des corps elementaires, c'est-à-dire le spectre ordinaire de l'air "

Diese Schlusse sind wieder ganz unhaltbar und nur durch einen voreingenommenen Blick zu erklaren Ångstrom macht einen Cirkelschluss wenn er sagt, ohne Leidner Flasche entstehe ein Verbindungsspectrum des Stickstoffs, wie durch die Geisslerrohren bewiesen werde, die das Bandenspectrum geben, wahrend andererseits so bewiesen werden soll, dass das Bandenspectrum ein Verbindungsspectrum sei Ebenso ist die Behauptung, mit Leidner Flasche sei die Entladung in verdunntem Gas mehr disruptiv, als ohne solche, ganz unbegrundet Andererseits ist nicht zu verkennen, dass Ångström durch die Vertreter der mehrfachen Spectra selbst Waffen in die Hand bekommen hatte durch ungenaue Beobachtungen Ich habe schon hervorgehoben, dass Plucker und Hittorf falschlich Verbindungsspectra der Oxyde fur Bandenspectra der Elemente erklart hatten, und die neuen Spectra von Wullner stellten sich sammtlieh als von Verunreinigungen herruhrend heraus Ångstrom 1) konnte zeigen, dass die beiden neuen Sauerstoffspectra nichts anderes waren, als solche von CO und von Cl, und spater zeigte Hasselberg2), dass das dritte Wasserstoffspectrum von Schwefel herruhrte So wird es erklarlich, dass Ångstrom, der fast ausschliesslich Metallfunkenspectra untersucht hatte, wobei er mehrfache Spectra nicht beobachten konnte, geneigt war, sie sammtlich zu verwerfen.

In derselben Arbeit bespricht dann Angstrom weiter die Spectra der Kohle im Bogen und sagt, sie seien nicht "le spectre propre du caibon, mais seulement ceux des carbures d'hydrogène et du cyanogène" Ei stellt eine ausführliche Publication von Thalén und ihm selbst über mehrfache Spectra in Aussicht und schliesst "Pour le présent je me borne à dire que les résultats auxquelles nous sommes arrivés, ne confirment aucunement l'opinion émise par Plucker, qu'un corps élémentaire pourrait donner, suivant sa temperature, plus ou moins élevée, des spectres tout-à-fait différents. C'est le contraire qui est exact. En effet, en augmentent la température, on trouve que les raies varient en intensité d'une manière très-compliquée, et que, par suite, de nouvelles raies peuvent même se présenter, si la temperature s'elève suffisamment. Mais indépendamment de toutes ces mutations, le spectre d'un certain corps conservera toujours son caractère individuel "

Eine wesentliche Stutze schien die Ångstromsche Auffassung zu erhalten, als Schuster³) fand, dass wenn man in ein Geisslerrohr neben

¹⁾ A J Ångstrom, Sur les spectres des gaz simples C R 73 p 369—375 (1871), auch Pogg Ann 144 p 300—307 (1871), Phil Mag (4) 42 p 395—399 (1871) Siehe auch Dubrunfaut, C R 69 p 1245—1249 (1869), C R 70 p 448—451 (1870), C R 70 p 511—515 (1870) A Wullner, C R 70 p 125—129 (1870) Pogg Ann 144 p 481—525 (1871).

²⁾ B Hasselberg, Zur Spectroscopie des Stickstoffs Bull de St Pétersb 27 p. 97—110 (1881) Siehe auch A Wullner, Wiedem Ann 17 p 587—592 (1882)

³⁾ A Schuster, On the spectrum of nitrogen Proc Roy Soc 20 p 484—487 (1872), auch Phil Mag (4) 44 p 537—541 (1872) Siehe auch C H Stearn, Spectrum of nitrogen, Nat 7 p 463 (1873) und A Schuster, Spectrum of nitrogen Nat 8 p 161 (1873)

Stickstoff metalliches Natrium bringt, das Bandenspectrum verschwindet Da bekannt ist, dass Na den Sauerstoff beseitigt, so schien damit bewiesen, dass das Bandenspectrum von NO herruhre, wie Ängstrom meinte Aber Salet¹) konnte dann zeigen, dass unter dem Einfluss electrischer Entladungen das Na auch den Stickstoff absorbire und beseitige Schuster²) erkennt denn auch die Zugehorigkeit der Banden zu Stickstoff an, und heute zweiselt wohl Niemand mehr an der Richtigkeit dieser Thatsache

162. Inzwischen waren von verschiedenen Seiten, namentlich von Salet3) ausser den Linienspectren auch Bandenspectra der Elemente aufgefunden worden, und als die von Ångstrom oben angekundigte Arbeit4) nach seinem Tode von Thalen herausgegeben wurde, sahen sich die Autoren gezwungen, die vollkommene Negnung der mehrfachen Spectra fallen zu lassen, wenn sie sich auch nicht entschliessen, die Arbeit von Plucker und Hittorf voll anzu-Sie sagen "Loin de nous la pensée de nier que les raies du spectre d'un gaz incandescent ne puissent apparaître en plus grand nombre, lorsque la température et peut-être même la quantite de la masse rayonnante du gaz augmente, ni que l'intensité de certaines raies ne puissent croître beaucoup plus vite que celle des autres Mais ce qui est certain c'est que l'assertion de plusieurs physiciens à savoir que les raies primitivement visibles peuvent entièrement disparaître à la fin, et que le spectre pourrait ainsi changer tout-àfait d'aspect, est aussi improbable, au point de vue théorique que contraire à De plus, si de telles proprietés étaient réelles, il s'ensuivrait néccssairement que toutes les recherches spectrales deviendraient tout-λ-fait impossibles, car chaque corps simple pourrait jouer alors, à l'égard de son spectre, le role d'un veritable Protée

Par là nous ne mons certainement pas qu'un corps simple ne puisse dans certains cas donner différents spectres. Citons, par exemple, le spectre d'absorption d'iode qui ne ressemble en aucune façon au système des raies brillantes du même corps, obtenues au moyen de l'électricité, et remarquons de plus qu'en général tout corps simple, présentant la propriété d'allotropie, doit donner à l'état d'incandescence des spectres différents, pourvu que la dite propriété de la substance subsiste non seulement à l'état gazeux du corps, mais encore à la température même de l'incandescence "Als solche Beispiele fuhren sie Sauerstoff und Schwefel an und fahren dann fort "Il est bien évident que les cas

¹⁾ G Salet, Sur le spectre de l'azote et celui des metaux alcalins dans les tubes de Geissler C R 82 p 223—226 (1876), J de Phys 5 p 95—97 (1876), Phil Mag (5) 1 p 331—333 (1876)

²⁾ A Schuster, Rep Brit Ass 1880, p 261

³⁾ G Salet, Sur les spectres des métalloides Ann chim et phys (4) 28 p 5—71 (1873) Siehe auch C R 73 p 559—561 (1871), C R 73 p 742—745 (1871), C R 74 p 865—866 (1872), C R 75 p 76—77 (1872)

⁴⁾ A J Ångstrom et T R Thalén, Recherches sur les spectres des métalloides Nova Acta Upsal (3) 9 (1875) Siehe auch A J Ångström, Ueber das Spectrum des Nordlichts Pogg Ann Jubelbd p 424—429 (1874), auch J de Phys 3 p 210—214 (1874), Nat 10. p 210—211 (1874)

dont nous venont de parler, ne forment pas une exception a la loi générale énoncee ci-dessus, savoir que chaque corps simple ne peut donner qu'un seul spectre. En effet, si l'on suppose que l'etat allotropique est dû a la constitution moleculaire du corps, soit que les molecules se combinent les unes avec les autres, soit qu'elles s'airangent entre elles d'une certaine manière, cet etat allotropique possédera, au point de vue spectroscopique, toutes les proprietes significatives d'un coips composé, et par consequent il doit être décompose de la même façon que celuici par les effets de la décharge disruptive. de l'electricité "

Ångstrom und Thalén fuhren im weiteren aus, von dem eigentlichen Funken habe man die Aureole zu unterscheiden, wenn man die Entladung im rotirenden Spiegel betrachte, so sehe man, dass der Funke nur momentan sei, die Aureole aber langere Zeit andaure, das eine sei eine disruptive Entladung, das andere eine continuirliche, und dem entsprechend sei das Spectrum des Funkens ein Linienspectrum eines Elementes, des Metalls oder der umgebenden Gase, dagegen das Spectrum der Aureole das einer Verbindung, und zwar meist des Metalloxydes

Die Verfasser besprechen dann ausfuhilich die Spectra der verschiedenen Kohlenstoffverbindungen. Sie schließen, die Kohle besitze nur ein Linienspectrum, wahrend sie vier verschiedene Verbindungsspectra annehmen, welche zu Cyan, Kohlensaure und zu einem Kohlenwasserstoff gehören sollen. Da Berthelot gefunden habe, dass sich bei Verbrennung von Kohlenwasserstoffen stets Acetylen bilde, so wird das betreffende Spectrum, das Swansche Spectrum, dem Acetylen zugewiesen. Es ist dabei offenbar ganz vergessen, dass Ängström fruher dem Acetylen das zweite Wasserstoffspectrum zuschrieb

Feiner wird Stickstoff untersucht. Das Linienspectrum gehore zu Stickstoff, an den Polen aber treten zwei verschiedene Bandenspectra auf, welche von Verbindungen herruhren sollen. Am positiven Pole konne man durch eine Losung von Eisensulphat leicht die Bildung von NO, nachweisen, das hier auftretende Spectrum schreiben sie daher dieser Verbindung zu, wahrend sie über das Bandenspectrum des negativen Poles nichts wissen.— Schuster 1) macht dagegen mit vollem Recht darauf aufmerksam, dass auch bei Funken, welche das Linienspectrum zeigen, NO, gebildet wird, wahrend die Banden nicht sichtbar sind

Salet²) hebt hervor, dass Ångstrom und Thalén mit obigen Worten, dass allotrope Modificationen besondere Spectra haben müssen, in Wahrheit die Resultate von Plucker und Hittorf vollstandig anerkennen, wenn sie sie auch scheinbar noch bestreiten, in der That hatten ja jene Autoren auch allotrope Zustande für die verschiedenen Spectra angenommen (§ 159)

Seit jener Zeit ist die Existenz mehrfacher Spectra ganz allgemein aner-

¹⁾ A Schuster, Spectra of metalloids Nat 15 p 447-448 (1877)

²⁾ G Salet, Sur les spectres doubles J de Phys 4 p 225-227 (1875)

kannt, es giebt kaum einen Spectroscopiker, der sie bezweiselte, und wenn kurzlich Friedlander¹) aus der Thatsache, dass Argon zwei verschiedene Spectra zeigt, die gemischt auftreten, den Schluss ziehen wollte, es sei ein zusammengesetzter Korper, so ist das durch gar nichts berechtigt²) Man kann geradezu sagen, die Elemente, bei denen wir nui ein Spectium kennen, bilden die Ausnahme Fiellich ist es nicht immer möglich, das Bandenspectrum in Emission zu erhalten, wenn das Element schon bei massigen Temperaturen vollstandig dissociirt ist, wie das z B bei den Alkalien dei Fall zu sein scheint, die schon bei kuhlen Flammen ihr Linienspectium zeigen, so ist es unmöglich, die Emission eines complexeren Molecels zu beobachten Aber in solchen Fallen kommt uns sehi haufig das Absorptionsspectrum zu Hulfe, um die compliciteren Stufen zu zeigen

163. Es liegt kein theoretischer Grund vor, weshalb der Molecularbau sich grade nur in der Art andern sollte, dass wir mit gesteigerter Temperatur von einem Banden- zu einem Linienspectrum gelangen. Ebenso gut ist zu erwarten, dass verschiedene Bandenspectra und verschiedene Linienspectra auftreten konnen, und in der That fehlt es uns für beides nicht an Beispielen Die beiden Bandenspectra des Stickstoffs, die am positiven und negativen Pol auftreten, sind schon erwahnt Ebenso kennen wir vom Jod zwei Bandenspectra, deren eines auch in Absorption bekannt ist Grade dies Beispiel ist sehr instructiv, weil der Uebeigang von dem einen in das andere Spectrum bei der Temperatur einzutreten scheint, wo die Dampfdichte des Jods sich splungweise andert 3) Beim Wasserstoff sind, wie auch schon erwahnt, zwei Linienspectra vorhanden, wahi end wir ein Bandenspectrum nicht kennen Diese beiden Spectra sind wesentlich verschieden, indem das eine, langer bekannte und gewohnlich als Linienspectium schlechtweg bezeichnete, gesetzmassigen Bau, d h Linienserien zeigt, das andere nicht Ganz dasselbe finden wir beim Sauerstoff das eine Linienspectrum, für welches wir keine gesetzmassige Lage der Linien nachweisen konnen, ist das von Plucker beschriebene Das zweite ist zueist von Schuster 1) gefunden und von ihm Compoundspectium genannt worden, in der Annahme, dass es complicirterem Molecularbau entspricht, da es unter Bedingungen auftritt, wo man gewohnlich niedrigere Das Spectrum ist dann von Runge und Paschen⁵) Temperatur annimmt genauer studirt worden, und hat sich als gesetzmassiges Spectrum herausgestellt, sie hatten nun den zweckmassigeren Namen Serienspectrum für diese Art vorgeschlagen Vom Sauerstoff kennen wir noch drei verschiedene Bandenspectra, zwei davon alleidings nur in Absorption das eine wird durch

¹⁾ S Friedlander, Ueber Argon Zs physikal Chem 19 p 657-667 (1896)

²⁾ Siehe W N Hartley, Argon und Helium Chem News 74 p 209 (1896)

³⁾ H Konen, Ueber die Spectren des Jod Inaug-Dissert Bonn 1897 Auch Wiedem Ann 65 p 257—286 (1898)

⁴⁾ A Schuster, Spectrum of oxygen Phil Trans 170, I p 37-54 (1879)

⁵⁾ C Runge und F Paschen, Ueber die Serienspectra der Elemente Sauerstoff, Schwefel und Selen Wiedem Ann 61 p 641—686 (1897), auch Astrophys J 8 p 70—101 (1898)

die Banden A, B, α , und vielleicht eine vierte des Sonnenspectrums reprasentirt, deren Ursprung durch Absorption im Sauerstoff der Atmosphare zuerst Egoroff¹) nachwies Das zweite wird durch die von Jansen²) gefundenen Absorptionsbanden gebildet, deren Dunkelheit mit dem Quadrat des Druckes zunimmt Das dritte Spectrum ist nur in Emission bekannt, es tritt am negativen Pol im Geisslerschen Rohren auf, und ist von Schuster³) am genauesten untersucht Schuster hat auch ein continuirliches Spectrum von Sauerstoff erhalten Da endlich auch Ozon sein besonderes Absorptionsspectrum⁴) zeigt, welches wir auch dem Sauerstoff im vorliegenden Sinne zurechnen mussen, so konnen wir sagen, das für O sieben verschiedene Spectia bekannt sind Auch für Schwefel ist neben dem Bandenspectrum ein gewohnliches Linienspectrum und ein Serienspectrum nachgewiesen Ich will es bei diesen Beispielen, die sich noch sehr vermehlen liessen, bewenden lassen, da wir weiterhin noch solche zu besprechen haben werden

164. Ausser diesen discontinuiilichen Spectren geben aber die Gase und Dampfe sehr vielfach auch noch continuirliche Spectren, die sich theilweise nur über em gewisses Stuck des Spectrums erstrecken Auch hier lassen sich zahllose Beispiele anfuhren so fand schon Ångstrom 5), dass an der Luft verbrennender Schwefel ein continuirliches Spectrum giebt, wahrend Salet 6) fand, dass bis zur Rothglut erhitzter Schwefeldampf continuirliche Absorption erzeugt hoherer Temperatur tritt an seine Stelle ein Bandenspectrum, und zwar findet nach Gernez⁷) dieser Uebergang bei der Temperatur statt, wo die Dampfdichte sich stark ändert Wir haben hier also wieder einen schonen Beweis dafur, dass die Aenderung des Spectrums mit einem Zerfall der Moleceln veibunden ist – Zahlreiche andere Falle bei verbrennenden Gasen führt Dibbits ') auf Aber auch in Geisslerschen Rohren bei kleinem Druck konnen Gase ein continuirliches Spectrum zeigen, so fand Schuster 9) es zuerst bei Sauerstoff Nach den Untersuchungen von Lockyer und Roberts 10) und von anderen zeigen endlich viele Metalldampfe in Absorption ein continuiiliches Spectrum

¹⁾ N Egoroff, C R 93 p 385-387, 788-790 (1881), C R 95 p 417-449 (1882) C R 97 p 555-557 (1883), C R 101 p 1143-1145 (1885)

²⁾ J Janssen, C R 102 p 1352—1353 (1886), C R 106 p 1118—1119 (1888), Rep Brit Ass 1888, p 547—554

³⁾ A Schuster, Phil Trans 170, I p 37-54 (1879)

⁴⁾ Siehe z B J Chappuis, C R 91 p 985—986 (1880), C R 94 p 858—860 (1882), Ann éc norm (3) 11 p 137—186 (1882) W N Hartley, J chem Soc 39 p 57—60 (1881)

⁵⁾ A J Ångström, Optische Untersuchungen K Swensk Vet Ak Handl 1853, Pogg Ann 94 p 141—165 (1855)

⁶⁾ G Salet, Sur la lumiere emise par la vapeur d'iode C R 74 p 1249 (1872)

⁷⁾ D Gernez, Sui les spectres d'absorption des vapeurs de soufre, d'acide sélénieux et d'acide hypochloreux C R 74 p 803—805 (1872)

⁸⁾ H C Dibbits, Ueber die Spectra der Flammen einiger Gase Pogg Ann 122 p 497—545 (1864)

⁹⁾ A Schuster, Phil Trans 170, I p 37-54 (1879)

¹⁰⁾ J N Lockyer and W Chandler Roberts, On the absorption-spectra of metals volatilized by the oxyhydrogen flame Proc Roy Soc 23 p 344-349 (1875)

Es scheint mir allerdings sehr zweiselhaft, ob nicht in der Mehrzahl dieser Falle das continuirliche Spectrum nui ein durch grosse Dichte oder grosse Spaltbreite (wegen der Lichtschwache) modificirtes discontinuirliches Spectrum ist Bei dei Besprechung des Einflusses von Druck, Dichte und Temperatur auf die Spectra werden wii sehen, dass auf verschiedene Weise eine solche Umwandlung eintreten kann. Da die Untersuchungen meist mit sehr geringer Dispersion gemacht sind, so verschwinden die durch grosse Dichte verbreiterten Banden sehr leicht Dazu kommt noch, dass meist nur ein Theil der Dampfe sich auf hoher Temperatur befindet, ein anderer auf niedrigerer. und man beobachtet das durch Emission und Absorption austretende Licht. wodurch ebenfalls die Banden leicht verschwinden. Für den besprochenen Emfluss der Dichte geben Liveing und Dewar!) ein instructives Beispiel von einigen organischen Metallverbindungen erhielten sie in der Flamme nur continuirliche Spectra, erst als sie den Dampf wesentlich veidunnten, traten Banden im Spectrum auf Fur den zweiten Einfluss giebt Konen²) beim Joddampf ein Beispiel

In anderen Fällen aber haben wir es wohl zweifellos auch bei nicht sehr dichten Dampfen wirklich mit einem continuirlichen Spectrum zu thun, und das zeigt uns, dass die frühere Annahme, die continuirlichen und discontinuirlichen Spectra seien ein characteristisches Zeichen für den Aggregatzustand des emittirenden Korpers, zwar in den meisten Fällen zutrifft, aber nicht in allen Besonders Schuster³) hat das hervorgehoben und bemerkt, auch diese Unterschiede der Spectra rührten von der Beschaffenheit der Moleceln selbst, nicht von der Natur des Korpers, in welchem sie sich befinden, her

165. Wahrend ich hier drei verschiedene Stufen der Spectra unterschieden habe, Limenspectia, Bandenspectra, und continuinliche Spectra, hat Lockyer⁴) eine noch grosseie Differenzirung einfuhren zu sollen gemeint Er unterschiedet.

Erste Stufe Linienspectium

Zweite Stufe Bandenspectrum

Dritte Stufe Continuirliches Spectrum im Blau, welches nicht bis Roth reicht, aber in ein Bandenspectrum übergehen kann

Vierte Stufe Continuirliches Spectrum im Roth, welches nicht bis Blaureicht, aber in ein Bandenspectrum übergehen kann

Funfte Stufe Continuirliches Spectrum durchgehend

Als Beispiele fuhrt Lockyei an fui den Uebeigang von dei funften

¹⁾ G D Liveing and J Dewai, Note on the spectra of the flames of some metallic compounds Proc Roy Soc 52 p 117-123 (1892)

²⁾ H. Konen, Ueber die Spectren des Jod Inaug Dissert Bonn 1897 Wiedem Ann 65 p 257-286 (1898)

³⁾ A Schuster, The teachings of modern spectroscopy J Roy Instit 1881

⁴⁾ J N Lockye1, Spectroscopie notes II On the evidence of variation in molecular structure Proc Roy Soc 22 p 372-374 (1874) Siehe auch J N Lockyer, Studien zur Spectralanalyse, Deutsche Uebersetzung Leipzig bei Brockhaus 1879, Kapitel 7

zur vierten Stufe Kaliumdampf, welcher bei niedriger Temperatur das ganze: Spectrum absorbirt, während bei hoherer Temperatur in der Mitte des Spectrum Licht durchgelassen wird, für den Uebergang von der dritten zur zweiten Stufe Schwefeldampf, welcher zuerst continuirhehe Absorption im Blau zeigt, welche sich dann in ein Bandenspectrum verwandelt Lockyei hat theilallein, 1) theils mit Roberts2) umfangreiche Untersuchungen über die Alisorptionsspectra von Metalldampfen ausgeführt Er benutzt dazu ein eisei 11000 Rohr, welches in einen Ofen eingeschoben wird, die Enden sind durch Glasplatten verschlossen und lagen aus dem Ofen heraus, in das Rohr kallil Wasserstoff eingeleitet werden, um Oxydbildung zu vermeiden hohere Temperatur nahm er einen duichbohrten Kalkblock, der in einen Ofern gesetzt wird, ausserdem durch eine in der Bohrung behindliche Knallgasflamine. von innen eihitzt werden kann. Mit diesen Mitteln wurden die Absorptionsspectra zahlreicher Metalle untersucht und theils continuirliche, theils Bandenspectra gefunden Man kann indessen nicht sagen, dass die funf Stufen irgendwie in characteristischer Weise hervorgetieten waren, und ich glaubeman muss sie fallen lassen Es ist ganz zufallig, ob sich die Absorption uber das ganze Spectrum erstreckt, oder über nur einen Theil, ich habe nicht einem emzigen Fall gefunden, wo wirklich die funf Stufen beobachtet waren Auch ware es nicht zu verstehen, weshalb gerade die Mitte des von unserem Auge: erkennbaren Spectrums eine Grenze für moleculare Zustande abgeben sollte.

166. Wenn wir bei einem Elemente von dem continuillichen Spectrum durch das Bandenspectrum zu dem Limenspectrum gelangt sind, so ist damit die Folge der möglichen Veränderungen noch nicht erschopft Abgesehen von den Fallen, wo zwei verschiedene Linienspectra bekannt sind, finden wir, dass unter verschiedenen Bedingungen die Intensitaten der einzelnen Linien ganz verschieden gross sein können, in dem Maasse, dass Linnen ganz verschwinden, oder neu auftreten Diese Thatsache beobachtete schon Kirchhoff, und er schreibt 3) daruber: Die Wellenlänge der Tamen sei von allen moglichen $\mathbf{B}_{\bullet^{\bullet}}$ dingungen ganz unabhangig "Dabei kann aber das Ansehen des Spectrumis desselben Dampfes unter verschiedenen Umstanden ein sehr verschiedenes sein. Die Aenderung der Masse des gluhenden Dampfes allein kann hinreichen, seinem Spectrum einen anderen Character zu verleihen Wenn die Dicke der Dampfschicht, deren Limen man untersucht, vermehrt wird, so wachst die Helligkeit aller seiner Linien, aber in verschiedenen Verhaltnissen Nach einem theoretischen Satze, der im folgenden Abschnitte angeführt werden wird, wachst, die Lichtstarke der helleren Linien verhaltnissmassig langsamer, als die der Der Eindruck, den eine Lime auf das Auge macht, hangt ausservon ihrer Helligkeit noch von ihrer Breite ab Daher kann es kommen, dass

¹⁾ J N Lockyer, Proc Roy Soc 22 p 371-380 (1574)

²⁾ J N. Lockyer and W Chandler Roberts, Proc Roy Soc 28 p 344-349 (1875).

³⁾ G Kirchhoff, Untersuchungen über das Sonnenspectrum und die Spectren der chemischen Elemente Abh Berlin Akad 1861, p 63-95, siehe p 72.

eine Linie, die bei geringer Dicke der strahlenden Dampfschicht dem Auge weniger auffallend ist, als eine andere, weil sie weniger hell ist und obgleich sie eine grossere Breite hat, bei vermehrter Dicke starker hervortritt, als diese Ja, wenn die Lichtstaike des ganzen Spectrums immer so geschwacht wird, dass nur die staiksten Linien desselben wahrnehmbar bleiben, so kann es kommen, dass das Spectrum des Dampfes ein ganz anderes zu werden scheint, wenn seine Masse verandert wiid Einen ahnlichen Einfluss auf das Spectium, wie die Masse des gluhenden Dampfes, scheint seine Temperatur auszuuben Wenn diese gesteigert wird. so tritt keine Verschiebung der Lichtmaxima ein, aber ihre Starke wachst in so verschiedenem Maasse, dass andere Linien die auffallendsten sind bei hoherei. als bei niedrigerer Tempeiatur Dieser Einfluss der Masse und der Temperatui erklart es vollstandig, dass bei vielen Metallspectren die am meisten characteristischen Linien andere sind, wenn das Metall in der Gasflamme, andere, wenn es im electrischen Funken untersucht wird. In sehr auffallender Weise findet dies beim Calciumspectrum statt Ich habe gefunden, dass, wenn man in den Schliessungsbogen der Leidner Flasche, welche den Funken liefert, eine mit Wasser befeuchtete Schnur oder eine enge mit Wasser gefüllte Rohre einschaltet und auf die Electroden Chlorcalciumlosung bringt, man ein Spectrum erhalt, welches vollstandig mit dem übereinstimmt, welches Chlorcalcium ın der Gasflamme giebt Es fehlen in ihm die Linien, welche bei metallischem Schliessungsbogen der Flasche die starksten sind Ersetzt man die dunne Wassersaule durch eine Wasserschicht von grosserem Querschnitt und kleinerer Lange, so bekommt man ein Spectrum, in welchem in gleicher Deutlichkeit die Linien, welche die Flamme, und diejenigen, welche der ungeschwachte Funke hervorruft, sichtbar sind Es zeigt sich hier der Weg, auf dem das Calciumspectrum, welches die Flamme giebt, übergeht in das, welches der glanzende electrische Funke hervorruft "

167. Diese Veranderlichkeit der relativen Intensitaten ist von jedem Beobachter aufs Neue gefunden worden, und es ist bekannt, dass in der ersten Zeit der spectralanalytischen Forschung manche Irrthumer dadurch entstanden sind, namentlich eine blaue Linie des Li und eine des Ca waren hier zu nennen i), welche in der Flamme kaum sichtbar sind, im Bogen oder Funken aber stark werden Ångstrom, Brassak, Thalen, Lecoq, Lockyer und zahlreiche andere Beobachter geben Beispiele, wo eine Linie unter bestimmten Bedingungen erscheint oder verschwindet, und es sollen einzelne solche Falle spater noch angeführt werden. Die Spectra der Flammen sind im Allgemeinen wesentlich aimer an Linien, als die des Bogens, namentlich für kurzere Wellenlangen. Ebenso finden wir enorme Unterschiede zwischen den Bogen- und Funkenspectren, die so weit gehen konnen, dass auf beide Weisen linienreiche Spectia eizeugt werden konnen, die aber nur einen kleinen Bruchtheil der

¹⁾ Siehe F W and A Dupre, On the existence of a fourth nember of the calcium group of metals Phil Mag (4) 21 p 86-88 (1861) und E Frankland, On the blue band of the lithium spectrum Phil Mag (4) 22 p 472-473 (1861)

Linien gemeinsam haben. Leider sind bisher nur in wenigen Fallen von demselben Beobachter mit demselben Material beide Spectra durchgemessen worden, ein solches Beispiel aber liefern Liveing und Dewar¹) für das Eisenspectrum. Im Uebrigen braucht man nur die Listen der Bogenspectra und Funkenspectra zu vergleichen, wie sie z B in den Tabellen von Watts²) veroffentlicht sind, man wird überall auf Falle stossen, wo sehr starke besonders characteristische Linien des einen Spectrums im andern fehlen

*

-

Auch bei den Funkenspectren allein kommen sehr grosse Unterschiede vor, je nachdem man die Funken von Metallelectroden, von festen oder gelosten Salzen benutzt, je nachdem der secundare Draht des Inductoriums dick oder dunn ist, je nachdem ein Condensator und Funkenstrecke eingeschaltet sind oder nicht, je nachdem endlich eine grossere oder kleinere Selbstinduction ım Kreise vorhanden ist Noch grosser wird die Veranderlichkeit der Spectra, wenn wir auch die Himmelskorper in den Kreis unserer Betrachtung ziehen, um nur ein Beispiel anzuführen, sei auf die neue Linienserie hingewiesen, die nach der schonen Entdeckung Pickerings Wasserstoff in einigen Sternen zeigt Wenn Ångstrom in den weiter oben citirten Worten 3) eine so grosse Veranderlichkeit bestreitet und meint, wenn das Spectrum eines Elementes so die Rolle eines Proteus spielen konne, so habe die spectralanalytische Untersuchung uberhaupt keinen Werth, so ist das nur durch die damals geringe Kenntniss der Spectra zu erklaren Dass die Veranderlichkeit der Spectra ihre Untersuchung sehr erschwert, ist klar, ebenso aber, dass sie diese Untersuchung micht werthlos macht Im Gegentheil, sie wird interessanter und desto werthvoller, je mehr man das Spectrum studirt, und namentlich, je mehr man die Erscheinungen zu deuten lernt, wovon wir leider auch heute noch weit Aber schon Plucker4) hat hervorgehoben, dass wenn man erst die spectroscopische Sprache lesen gelernt hat, jede Aenderung des Spectrums uns den Beweis einer Aenderung des Molecels liefert, und dass wir so durch ein genaues Studium der Spectraleischeinungen in die feinsten Aenderungen des molecularen Baues und der molecularen Krafte werden eindringen konnen

B) Theoretisches

a) Folgerungen von Kirchhoffs Gesetz

168. Wenn wir so eine erhebliche Veranderlichkeit auch innerhalb einer und derselben Spectralstufe finden, so ist andererseits hervorzuheben, dass in vielen Fallen die Constanz des Spectrums sehr gross ist, die Veranderungen mehr scheinbar oder durch Nebenbedingungen gegeben sind. Es seien ein paar

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On the ultra-violet spectra of the elements Part. I — Iron Phil Trans 174 I p 187—222 (1883)

²⁾ W M Watts, Index of spectra, Manchester 1889 u f

³⁾ Siehe § 162

⁴⁾ J Plucker, Fortgesetzte Beobachtungen über electrische Entladung Pogg Ann. 105. p67-84 (1858).

Beispiele dafur angefuhrt Schon Kirchhoff') giebt an, dass Natriumdampf von einigen hundert Grad die Absorption der D-Linien hervorrufe, und dieselbe Absorption bleibt bestehen bis hinauf zu der Temperatur der Sonne und zu den vielleicht viel hoheren Temperaturen vieler Sterne — Wenn man in der Flamme des Bunsenschen Brenneis von den Alcalien nur einzelne wenige Limen erhalt, so liegt das nicht an einem wirklichen Fehlen der übrigen. ım Bogen und Funken erscheinenden Linien, sondern nur an zu grossei Lichtschwache, Eder und Valenta') haben bei ausseroidentlich langen Expositionszeiten auch die übrigen Linien photographisch nachweisen konnen — Liverng und Dewar haben bei ihren eingehenden Untersuchungen über das Spectrum des Magnesiums unter allen moglichen Bedingungen anfangs erhebliche Unterschiede gefunden Aber je mehr sie alle Bedingungen variirten, desto mehr ergab sich, dass schliesslich fast alle Linien bei jeder Art der Erzeugung des Spectrums hervortreten konnen So schien anfangs namentlich die Linie 4481 für den Funken characteristisch zu sein, im Bogen ganz zu fehlen, abei dann?) fanden sie, dass im Bogen zwischen Staben aus Magnesium die Linie ebenso stark wird, wie im Funken, während sie schwach ist, wenn man in den Kohlebogen Magnesiumsalze einführt, es scheint also hier mehr die Quantität des Dampfes oder seine Dichte in Betracht zu kommen, als die Temperatur oder Erregungsart des Lichtes — Ein weiteres Beispiel liefert uns der Sauerstoff in der Atmosphare verbreitet erzeugt er die bekannten terrestrischen Banden A. B und α Liveing und Dewar⁴) finden, dass in veiflussigtem Sauerstoff an fast denselben Stellen unscharfe Absorptionsbanden sichtbar sind, und nehmen an dass es sich um dieselben Schwingungen handelt, nur etwas modificirt duich die Unfreiheit im flussigen Zustand - Ein noch eclatanteres Beispiel dei Ait liefert uns das Wasser Auf mehr als tausend Grad erhitzt zeigt es im Ultraroth ein Bandenspectium, dasselbe wird vom kalten Wasserdampf der Atmosphare hervorgebracht, aber es besteht auch noch etwas modificirt im flussigen Wasser und sogai beim Eise fort 5)

In Bezug auf die Veranderlichkeit der Spectra ist auch noch zu bedenken, dass bei der electrischen Erregung sehr wohl erzwungene Schwingungen der Atome oder Ladungen auftreten konnen Namentlich Liveing und Dewar heben vielfach⁶) den "Zwang" hervor, der dabei eintrete, und das wird in der

¹⁾ G Kirchhoff, Abh Berl Akad 1861 p 76

²⁾ J M Eder und E Valenta, Ueber den Verlauf der Bunsenschen Flammenreactionen im ultravioletten Spectium Wien Denkschr 60 (1893)

³⁾ G D Liveing and J Dewai, Investigations on the spectrum of Magnesium No II Proc Roy Soc 44 p 241-252 (1888)

⁴⁾ G D Liveing and J Dewai, On the spectrum of liquid oxygen, and on the refractive indices of liquid oxygen, nitrous oxide, and ethylene Phil Mag (5) 34 p 205-209 (1892)

⁵⁾ Siehe F Paschen, Die genauen Wellenlangen der Banden des ultrarothen Kohlensaure- und Wasserspectrums Wiedem Ann 53 p 334—336 (1894) und F A Saunders, On the absorption of ice in the ultra-red Johns Hopkins Univ Circ 18 Nr 140, p 58—59 (1899)

⁶⁾ Siehe z B G D Liveing and J Dewar, On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals Cambr Proc 4, 5 p 256—265 (1882), p 265

That wahrscheinlich gemacht, wenn man gerade die erliebliche Veranderlichkert, die mit verschiedenen Arten der Entladung verbunden ist, betrachtet

169. Die Veranderungen, welche ein Spectrum durch machen kann, sind dui ch eme vortreffliche von Lockyer eisonnene Methode auf einen Blick zu übersehen Man nennt sie die Methode der kurzen und langen Linien 1), sie beruht auf Folgendem Wenn wir nach der gewohnlichen Art dei Spectroscopie vor den Spalt die Lichtquelle setzen, so erhalt jeder Punkt des Spaltes Licht von allen Theilen der Lichtquelle, er erhalt gemischtes Licht, welches durch das Prisma analysirt wird Jeder horizontale Streif des Spectrums zeigt uns somit Linien, die in verschiedenen Theilen der Lichtquelle ihren Ursprung haben konnen Setzen wir dagegen zwischen Lichtquelle und Spalt eine Linse, so dass sie ein schaifes Bild der Quelle auf dem Spalte entwirft, so erhalt ieder Punkt des Spaltes Licht nur von bestimmten Punkten der Quelle Senden deren Theile verschiedenes Licht aus, so wird daher auch das Spectrum in seinen verschiedenen horizontalen Streifen verschieden sein mussen, jeder Streif zeigt uns das Licht eines Punktes dei Lichtquelle, oder genauer gesagt, eines Kegels, der mit der Axe des betrachteten Strahlenkegels zusammenfallt Nehmen wir z B an, wir beobachten einen Bogen, der horizontal brennen moge, wahrend der Spalt vertical steht Dann liegt ein horizontales Bild des Bogens quer uber den Spalt, und dessen Mitte ist von Strahlen erleuchtet, welche aus der Mitte des Bogens kommen, aber auch von solchen, die von der Hulle des Bogens herstammen Nach beiden Randern des Spaltes hin ist Licht vorhanden, welches immer reiner von den Strahlen des Kernes wird, und an den Enden haben wir nur Licht von den aussersten Hullen des Bogens wird der leuchtende Dampf besonders im Kern des Bogens entwickelt, er stromt nach allen Seiten ab, strahlt aus, kuhlt sich und vermischt sich mit den umgebenden Gasen Wegen der sinkenden Temperatur und wegen der Anwesenheit anderer Gase in den aussersten Schichten konnen sich hier auch Verbindungen bilden Durch alle diese Umstande wird bewirkt, dass die ausseren Hullen anderes Licht ausstrahlen, als der Kern, und dass ein continuirlicher Uebergang von dem mittleien Theile des Spectrums, welches dem Kern und den Hullen entspricht, zu den Enden des Spectrums, welche von den Hullen allem herruhren, eintritt Im Kern haben wir 1. die hochste Temperatur, 2 die grosste Dichte des Dampfes²), 3 vielleicht wegen der starken Dampfentwicklung auch hoheren absoluten Druck, und endlich 4 reineren Dampf Wenn alle diese Umstande, oder wenigstens einer, das Spectrum verandern, so muss sich das auf einen Blick im Bilde zeigen

In Fig 16 ist eine Photographie gegeben, welche Lockyer auf diese Weise von einem Gemisch von Calcium- und Strontium-Salz erhalten hat; man

¹⁾ Siehe dazu die Besprechung von A Schuster, Rep Brit Ass, 1880, p 258—298

²⁾ Siehe einige Bemerkungen über diesen Punkt G D Liveing and J Dewar, ()n sun-spots and terrestrial elements in the sun Phil Mag (5) 16 p 401-408 (1883), siehe p 405 u. ff

sieht, dass sehr erhebliche Unterschiede zwischen dem mittleren und den Randtheilen des Spectrums vorhanden sind. Wahrend einzelne Linien nur in der Mitte vorhanden sind, also nur bei hoherer Temperatur, grosserer Dichte oder grosserer Reinheit entstehen, reichen andere bis an die Enden des Bildes, und in ihnen haben wir die Linien zu erkennen, welche unter den verschiedensten Bedingungen immer vorhanden sind. Dies sind offenbar die wichtigsten, die characteristischen Linien dei betreffenden Substanz, die am leichtesten auftreten und am oftesten beobachtet werden. So giebt die Lange der Linien einen Maassstab für ihre Bedeutung ab

Dabei ist allerdings zu erwahnen, was meines Wissens nicht genugend hervorgehoben worden ist, dass die Linien in der Mitte zum Theil auch ihren Uisplung der grosseren Dicke der emittirenden Schicht verdanken konnen, dass es zum Theil nur sich wachere Linien sind, die in den ausseren Hullen nicht

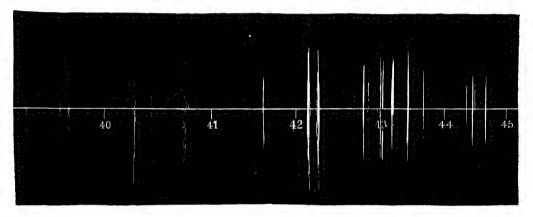


Fig 16

fehlen, sondern bei langerer Exposition auch hier sichtbar werden. Abei diese kurzen Linien haben überhaupt weniger Interesse, man will mit der Methode vor allem die langen Linien herausfinden

In gleicher Weise kann man die Methode der langen und kurzen Linien bei vertical stehendem Bogen benutzen, um etwaige Unterschiede des Spectrums an der positiven und negativen Kohle zu finden, und es ist fruher¹) erwähnt, dass in dieser Weise Untersuchungen ausgeführt worden sind. Abei sie sind mit dem Concavgitter gemacht, welches für diese Methode ganz unbrauchbar ist, da jeder Punkt des Spaltes durch den Astigmatismus in eine Linie verwändelt wird, und so wieder eine Mischung der verschiedenen Theile des Spectrums eintritt. Die Methode lasst sich somit nur durch Prismen oder ebene Gitter befriedigend durchführen

Etwas anders gestalten sich die Verhaltnisse, wenn man Funkenspectra beobachtet steht etwa der Funke vertical, so wird man an beiden Enden der

¹⁾ Siehe Bd 1, § 163-164

Spectrallinien die Verhaltnisse haben, die im Bogen in der Mitte auftreten, d. h hochste Temperatur, grosste Dichte und Reinheit des Dampfes Man wird daher in der Mitte, und von Pol zu Pol durchgehend, die langen Linien finden, an den Electroden allein die kurzen Linien ¹)

Diese Thatsache war ubrigens schon sehr lange voi Lockyer bekannt. Wenn man ohne Collimator arbeitet, wie es z. B Stokes noch machte, oder wenn der Funke dicht vor dem Spalt steht und das Collimatorrohr lang ist, erhalt man ahnliche Erscheinungen, wenn auch weniger deutlich. So waren die kurzen Linien an den Electroden bemerkt und als dots²) oder tips³) bezeichnet worden, wahrend Thalén⁴) sie mit Nadelspitzen vergleicht. Aber eine gestauere Untersuchung und die Erkenntniss der Bedeutung der Erscheinung verdanken wir erst Lockyer, der auch vielfache Anwendung von derselben gemacht hat.

170. In einer ersten Arbeit⁵) maass er die Lange der Hauptlinien im sichtbaren Spectrum von Li, Na, Mg, Co, Ni, Al, Pb, Mn, Cd, Sn, Zn, Sr, Sb, Ba, und giebt Tabellen und Zeichnungen dafür Dann untersucht er 6) die Funkenspectra von Verbindungen und findet, dass neben den Banden der Verbindung die langsten Limen des Elementes sichtbar werden Je leichter dissoembar die Verbindung ist, desto kürzere Wellenlangen kommen zum Vorschem und die Zahl der erscheinenden Linien, oder die Lange der kurzesten erschienenen Linie kann als Maassstab für die Dissociation benutzt werden. So ergab sich z B für Bleisalze Folgendes im Fluorid treten 11 Linien auf, ım Chlorid 9, ım Bromid 6, ım Jodid 4, wenn die Bedingungen die gleichen sind Mit der Temperatur oder der Starke der Entladung andert sich natürlich die Zahl der Linien So schliesst Lock yer "With a low temperature only the longest lines of the metals are present. The other lines appear in the order of the length with each rise of temperature" Das gemischte Banden- und Linienspectrum der Verbindung verhalt sich also ganz ebenso wie ein Linienspectrum mit dem Gemisch der langen und kurzen Linien, und in diesem Sinne sagt Lockyer, beide Spectra hatten ihre kurzen und langen Linien

Wester zeigt Lockyer, dass auch in Gemischen und Legirungen die Erschemung besteht hat man z B eine Legirung von Cu mit Spuren von Ag,

¹⁾ Ueber den Einfluss der Temperatur auf die Lange der Linnen siehe auch W N Hartley Researches on spectrum photography in relation to new methods of quantitative chemical analysis Phil Trans 175, I p 49—62 (1884)

²⁾ Bd I, § 95. 3) Bd I, § 94

⁴⁾ R Thalén, Nova acta Upsal (3) 6 (1868)

⁵⁾ J N Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun Phil Trans 163 p 253—275 (1873) Siehe auch die altere Arbeit E Frankland and J N Lockyer, Researches on gaseous spectra in relation the physical constitution of the sun, stars and nebulae Proc Roy Soc 18 p 79—80 (1869)

⁶⁾ J. N Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun No II Phil Trans 163 p 639—658 (1873), im Auszug Proc Roy Soc. 21 p 285—288 (1873)

so sind nur die alleilangsten Linien des Ag im Funken sichtbar, je reicher das Gemisch an Silber wird, desto kurzere Silberlinien werden erscheinen Lockyer¹) hat versucht, darauf eine quantitative Analyse zu bauen

Dieselben Betrachtungen verwendet er weiter²), um in den Spectren der Elemente Verunreinigungen zu erkennen wenn wir z B im Calciumspectrum Linien finden, die der Wellenlange nach mit Strontiumlinien übereinstimmen, so werden wir berechtigt sein, sie als Strontiumlinien anzusehen, wenn es die langsten Linien des Sr sind, nicht aber, wenn es im Si kurze Linien sind, und langere Linien fehlen. Derselbe Schluss wird auch zur Erkennung der chemischen Zusammensetzung der Sonne benutzt von einzelnen linienreichen Elementen hatte man unter den Fraunhoferschen Linien nur einige wenige und nicht einmal die starksten gefunden, und war daher in Zweifel geblieben, ob nicht zufallige Coincidenzen vorliegen, oder ob man aus den wenigen Linien auf die Anwesenheit des Elementes in der Sonne schliessen konne. Lock yer sagt, da die Sonne ein Gemisch aller Elemente ist, werden wir von einer Substanz, die nicht in grosser Menge vorhanden ist, nur die langsten Linien zu finden erwarten durfen, und wenn sie sichtbar sind, können wir ruhig die Anwesenheit des Elementes annehmen, auch wenn zahlreiche kurze Linien fehlen

Man wird aus diesen wenigen Proben der Anwendung der kurzen und langen Linien die Wichtigkeit der Methode erkennen Leider ist diese Wichtigkeit micht genugend anerkannt, ausser den ersten Messungen von Lockyer, die sich nur auf die wenigen genannten Elemente und auch nur auf den sichtbaren Theil des Spectrums beziehen, sind keine weiteren Messungen von irgend einer Seite unternommen worden Das mag zum Theil daran liegen, dass das spectroscopische Studium, welches ja wesentlich durch die Einfuhrung dei Rowlandschen Gitter in den letzten 20 Jahren so sehr erbluht ist, mit Hulfe dieser Gitter, wenigstens der Concavgitter bei ihrer ublichen Aufstellung³), die Frage nicht behandeln kann Aber es liegt hier wieder noch ein reiches Arbeitsfeld brach, ich bin überzeugt, dass ein genaueres Studium der kurzen und langen Linien uns viele wichtige Aufschlusse verschaffen wurde

Vielleicht ist es nicht überflüssig, noch ausdrucklich hervorzuheben, dass die Lange der Linien, und damit ihre Bedeutung zur Characterisirung des Spectrums, nichts mit der Breite oder Helligkeit der Linien zu thun hat, was sehr haufig verwechselt wird. Im Allgemeinen werden freilich beide Charactere Hand in Hand gehen, aber es sind zahlreiche Falle vorhanden, in denen kurze Linien sehr breit und hell sind, so dass sie im gewöhnlichen Spectrum als

¹⁾ J N Lockyer and W Chandler Roberts, On the quantitative analysis of certain alloys by means of the spectroscope Proc Roy Soc 21 p 507—508 (1873) Siehe auch J N Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun No III Phil Trans 164, II p 479—494 (1874)

²⁾ Siehe die letztgenannte Arbeit und J N Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun No IV Phil Trans 164, II p 805-813 (1874)

³⁾ Dass auch eine andere Aufstellung möglich ist, ist im ersten Bande besprochen Siehe § 452

Hauptlinien erscheinen wurden, wahrend sie nach der Lockyerschen analysirenden Methode als "dots" erscheinen, wenn es sich um Funkenspectra handelt Ebensogut sind auch viele von den langen Linien relativ schwach

171. Noch bei einer anderen Erscheinung, die auf den ersten Blick mit der besprochenen gar nichts zu thun hat, spielt die Lange der Linien eine wichtige Rolle Es ist bekannt, dass im Bogen zahlreiche Linien Selbstumkehrung zeigen, d h in dem photographischen Negativ ist die Linie nicht schwarz, sondern hell, oder wenigstens von einer hellen Linie durchzogen Diese Selbstumkehr beruht darauf, dass der heissere und dichtere Kern des Bogens von kuhleren und weniger dichten Dampfen desselben Materials umgeben ist Diese Hulle muss also nach dem Kirchhoffschen Gesetz eine Absorption der Linien hervorbringen, welche sie selbst emittirt. Wenn die Hulle genau dieselben Linien emittirte, wie der Kern, so wurden alle Linien umgekehrt erscheinen konnen, das Bogenspectrum wurde so aussehen, wie das Sonnenspectrum Das ist aber nicht der Fall, wie uns die kurzen und langen Linien Lockyers beweisen, die Hulle emittirt nur die Linien, welche bei hoher und niedriger Temperatur, bei grosserer und kleiner Dichte und Reinheit auftreten konnen, also die Hauptlinien oder die langsten Linien des Elementes, nui diese konnen daher die Selbstumkehr zeigen Die Linien mit Selbstumkehr sind also bis zu einem gewissen Grade identisch mit den langsten Linien')

Cornu') hat wohl zuerst hervorgehoben, dass solche Linien eine besonders wichtige Rolle im Spectrum spielen, als er fand, dass sich diese Linien im Al und Tl zu Serien ordnen lassen, die der Wasselstoffserie analog gebaut sind Er hatte damit die Enden der Serien dieser Elemente aufgefunden Spatei haben die Untersuchungen von Kayser und Runge gezeigt, dass die am leichtesten umkehrbaren Linien der Alcalien ihre Hauptserie bilden, die schwei ei umkehrbaren die erste Nebenserie Auch bei anderen Elementen gehoren die leicht umkehrbaren Linien zum grossen Theile zu denen, für die gesetzmassige Lage nachgewiesen ist. In den Spectren endlich, wo wir noch gar keine Gesetze gefunden haben, aber doch Spuren von Gesetzmassigkeiten entdeckt sind, betheiligen sich die umkehrbaren Linien sehr stark daran, wie ich 3) mehrfach hervorzuheben Gelegenheit hatte

Die Beobachtung der Selbstumkehr ist also von Wichtigkeit, da sie uns ahnliche Hulfsmittel giebt, wie die Lange der Linien Aber die Lock yer sche

3) Z B H Kayser, Ueber die Bogenspectren der Elemente der Platingruppe Abh Berl Akad 1897, siehe p 41 u 42

¹⁾ Sie sind nicht ganz identisch, weil die Umkehrung noch von der Helligkeit der betreffenden Linie abhängt, die Lange nicht, und weil auch die Wellenlange für die leichte Umkehrbarkeit von Bedeutung ist (Siehe das Kapitel über das Aussehen der Linien) Man kann also wohl sagen, die umgekehrten Linien sind lange Linien, aber nicht, die langen Linien kehren sich um

²⁾ A Cornu, Sur les raies spectrales spontanement renversables et l'analogie de leur lois de repartition et d'intensité avec celle des raies de l'hydrogène C R 100 p 1181—1188 (1885), J de Phys (2) 5 p 93—100 (1886) Siehe auch die altere Arbeit Sur le renversement des raies spectrales des vapeurs metalliques C R 73 p 332—337 (1871)

Methode ist fruchtbarer, da sie die Linien nicht nur in zwei Klassen theilt, umkehrbare und nicht umkehrbare, sondern eine grosse Anzahl von Abstufungen giebt, welche sich durch die gemessene Lange zahlenmassig unterscheiden lassen

B) Theoretisches a) Folgerungen aus Kirchhoffs Gesetz

172. Nachdem so die Thatsachen über die Veranderlichkeit der Spectia besprochen sind, wollen wii uns zu den Versuchen ihrer Erklarung wenden Wir sahen schon oben, dass Kirchhoff meinte, veranderte Dicke dei emittiienden Schichten und verandeite Temperatur seien zur Erklarung genugend Diese Auffassung ist von Zollner weiter ausgeführt worden und Wüllnei hat sich ihm angeschlossen, in seinen Handen ist aber schliesslich aus dei Kirchhoffschen Idee etwas ganz anderes geworden

Z ollner¹) fuhrt Folgendes aus Nennen wir E_{λ} die homogene Lichtmenge, welche von der Flacheneinheit einei Gasschicht von der Einheit der Dicke ausgesandt wird, A_{λ} den Bruchtheil, welchen dieselbe Schicht von einfallendem Licht derselben Wellenlange absorbirt, E die von einer Schicht der Dicke E memittirte Lichtmenge, so ist

$$\mathrm{E} = \frac{1-(1-\mathrm{A}_{\lambda})^m}{\mathrm{A}_{\lambda}}\;\mathrm{E}_{\lambda} = \left[1-(1-\mathrm{A}_{\lambda})^m\right]\mathrm{e}\,,$$

wo e das entsprechende Emissionsvermogen des schwarzen Korpers bedeutet Benutzen wii für eine benachbarte Wellenlange λ_i die Zeichen E_i , A_{λ_i} und e_i , so ist das Verhaltniss dei Helligkeit beidei Stellen

$$\frac{\mathrm{E}}{\mathrm{E}_{i}} = \frac{1 - (1 - \mathrm{A}_{\lambda})^{m}}{1 - (1 - \mathrm{A}_{\lambda_{1}})^{m}} \frac{\mathrm{e}}{\mathrm{e}_{i}}$$

Da nun A_{λ} und A_{λ_1} echte Bruche sind, so wild für grosse Dicke m

$$\frac{\mathbf{E}}{\mathbf{E}_{i}} = \frac{\mathbf{e}}{\mathbf{e}_{i}},$$

d h das Spectrum nahert sich dem continuillichen des schwarzen Körpeis Zollner meint, das musse "nothwendig" so geschehen, dass die Linien sich bei zunehmender Helligkeit verbreitern und zusammenfliessen

Ich will hier gleich einschalten, dass Zollner ganz übersieht, dass A auch gleich 0 sein kann, ich komme darauf zuruck

Zollner meint weiter, wie vermehrte Dicke musste auch vermehrte Dichte wirken, da die Absorption nur von der Anzahl der getroffenen Theilchen abhange, solange man die Wirkung "als unabhangig von dem Abstande der Theilchen betrachten kann" Beziehen wir daher die obigen Bezeichnungen nun auf eine Schicht von der Einheit der Dicke und Dichte, so erhalten wir für die Dichte σ das Verhaltniss der Helligkeiten zweier benachbarter Stellen zu

¹⁾ F Zöllner, Ueber den Einfluss der Dichtigkeit und Temperatur auf die Spectra gluhender Gase Ber Sachs G d W 22 p 233 254 (1870), Pogg Ann 142 p 88-111 (1871) Kayser, Spectroscopie II

$$\frac{\mathrm{E}}{\mathrm{E}_{i}} = \frac{1 - (1 - \mathrm{A}_{\lambda})^{\sigma}}{1 - (1 - \mathrm{A}_{\lambda})^{\sigma}} \frac{\mathrm{e}}{\mathrm{e}_{i}}$$

Da bei constanter Temperatur σ sich proportional dem Druck andert, so folge daraus, dass mit zunehmendem Druck eine Verbreiterung der Linien eintreten musse, welche allmahlich in die Continuitat des Spectrums übergeht

Nımmt man zwei Spectrallınıen $\lambda_{_1}$ und $\lambda_{_2}$, die bei massiger Dicke und Dichte verschiedene Helligkeit haben, so wild mit gesteigerter Dicke und Dichte das Verhaltniss sich andern konnen Wir konnen die Resultate, die Zollner in dieser Beziehung ableitet, viel kurzer und klaier so aussprechen da die Grenzwerthe, denen die Helligkeit allei Linien bei zunehmender Dicke zustrebt, die des schwarzen Korpers derselben Temperatur sind, so übersieht man leicht, dass die Linie die helleie werden muss, welche dem Energiemaximum ım Spectrum des schwarzen Korpers naher liegt Liegen daher beide Linien auf derselben Seite des Maximums, z B auf der Seite der kuizeren Wellen, so kann sich das Intensitatsverhaltniss dei Linien nur umkehren, wenn anfangs die Linie von grosserer Wellenlange die schwachere ist, nie wenn sie schon anfangs die starkere ist Diese Thatsache hatte Zollner noch übersehen, erst Schuster) hebt sie hervor Liegen dagegen die Linien auf der Seite dei grosseren Wellenlangen vom Maximum, so ist es umgekehit, liegen sie auf verschiedenen Seiten, so kann je nach ihrer Lage jede die staikere werden Da mit dei Temperatur die Lage des Maximums sich verschiebt, so eisieht man ebenso leicht, dass bei grosser Dicke oder Dichte die Helligkeitsverhaltnisse sich mit der Temperatur andern konnen

Man wird diesen Schlussen zustimmen mussen, soweit sie sich nicht auf Verbreiterung der Linien und Continuirlichwerden des Spectrums beziehen, und wahrscheinlich hat Kirchhoff dieselben Schlusse gezogen gehabt, wenn er in der oben 2) angefuhrten Stelle sagt, aus seinem Satze eigaben sich Aenderungen der Intensitätsverhaltnisse Aber Zollner thut noch einen Schift weiter Nachdem er darauf hingewiesen, dass die Intensitat einer Linie über einen gewissen Schwellenwerth hinausgehen musse, damit die Linie wahrnehmbar sei, und dass daher bei abnehmender Dicke oder Dichte der Schicht Linien verschwinden mussten, bis zuletzt nur die hellste ubrig bleibt, will er auch den Uebergang von einer Spectralstufe zu einer andern, wobei sich das Spectrum vollstandig andert, auf diese Weise erklaren Da aber hierbei an Stellen, wo das eine Spectrum ein Maximum hat, bei unveranderter Dicke oder Dichte ein Minimum im andern Spectrum liegen kann, so erkennt Zollner, dass er noch die Temperatur berucksichtigen musse Da das Emissionsvermogen E = A eist, so kann E alle beliebigen Werthe annehmen, wenn A sich andert Zollner sagt "Die Werthe von A konnen bei stetiger Aenderung der Temperatur fur dieselbe Wellenlange ahnliche Maxima und Minima haben, wie sie solche fur dieselbe Temperatur bei stetiger Aenderung der Wellenlange factisch

¹⁾ A Schuster, Rep Brit Ass 1880, p 276

besitzen und hierduich die Erscheinung der discontinunlichen Spectra erzeugen." — "Hieraus folgt, dass sich das Helligkeitsverhaltniss zweier benachbarter Stellen des Spectrums durch Temperatuiveranderungen umkehren und an Stelle des fruheren Maximums ein Minimum auftreten kann"

173. Hasselberg¹) beobachtet, dass ein Spectrum sich nicht wesentlich andert, nicht linienreicher wird, wenn er die Dicke der strahlenden Schicht von 1 auf 50 vergrossert. Er meint, der Widersprüch gegen die Theorie von Zollner konne nur aufgehoben werden, wenn man annimmt, im letzten Falle sei die Temperatur wesentlich niedriger gewesen. "Geht man namlich von der Zollnerschen Formel $E = [1-(1-A_{\lambda})^{\delta}] \varepsilon$

aus, — (hier bedeutet ε das Emissionsvermogen des schwarzen Korpers, δ die Dichte oder Dicke der Schicht) — so überzeugt man sich leicht, dass diese Intensitat um so weniger durch eine Vergrosserung von δ beeinflusst wird, je hoher die Temperatur ist Aus den beiden Ausdrucken

$$\begin{split} \frac{\partial \mathbf{E}}{\partial \delta} &= -\epsilon \log \operatorname{nat} \left(1 - \mathbf{A}_{\lambda} \right) (1 - \mathbf{A}_{\lambda})^{\delta} \\ \frac{\partial^{2} \mathbf{E}}{\partial \delta \partial \mathbf{A}_{\lambda}} &= \epsilon \left(1 - \mathbf{A}_{\lambda} \right)^{\delta - 1} [1 + \delta \log \operatorname{nat} (1 - \mathbf{A}_{\lambda})] \end{split}$$

folgt namlich, dass $\frac{\partial E}{\partial \delta}$ mit A_{λ} wachst, so large $A_{\lambda} < 1 - e^{-\frac{1}{\delta}}$, dagegen

abnimmt mit wachsendem A_{λ} , wenn $A_{\lambda} > 1 - e^{-\frac{1}{\delta}}$ Da nun für eine gegebene Wellenlange A_{λ} nui eine Function dei Temperatur ist, die, von welcher Form sie auch sein mag, jedenfalls die Eigenschaft besitzen muss, mit der Temperatui inneihalb dei duich ihre Natur bedingten Grenzen zu wachsen, so ersieht man, dass solange die Temperatur noch so niedrig ist, dass A_{λ} den

Werth $1-e^{-\frac{1}{\delta}}$ nicht erreicht hat, eine Vergrosserung der Dicke der strahlenden Schicht und eine Steigerung der Temperatur beide eine Vergrosserung von E bewirken, wahrend für solche Temperatur werthe, für welche A_{λ} den bezeichneten Werth überschritten hat, eine weitere Temperatursteigerung dem Einflusse der Vergrosserung von δ entgegen wirkt. Bei hohen Temperaturen muss demnach ein Spectrum erheblich weniger durch Veränderung der Dicke der strahlenden Schicht modificht werden, als bei niedriger Temperatur."

174. Zollner hat seine Anschauung nicht weiter ausgeführt, Wullner aber hat sie zur Grundlage seiner gesammten spectroscopischen Anschauungen gemacht. Es sind dabei also zwei verschiedene Annahmen zu unterscheiden die eine durchaus berechtigte, dass in einem Spectrum von bestimmter Spectralstufe sich die Intensitatsverhaltnisse andern konnen durch Aenderung der Dichte oder Dicke der Schicht, und die zweite ganz unberechtigte, das Absorptionsvermogen für eine Wellenlange sei eine Function der Temperatur, welche Maxima und Minima besitzt

¹⁾ B Hasselberg, Untersuchungen über das zweite Spectrum des Wasserstoffs Mém acad St Pétersb (7) 30 Nr 7 (1882)

Die Anschauungen von Wullner sind von ihm in zahlreichen Abhandlungen entwickelt, von anderen angegriffen und von ihm vertheidigt worden. Trotz derselben und trotz der Darstellung in Wullners Lehrbuch der Physik muss ich gestehen, dass seine Ansichten mit nicht ganz klar geworden sind, denn die Beobachtungen, die Wullner mittheilt, scheinen mir oft seinen Worten zu widersprechen, und ich verstehe nicht, wie man beides in Einklang bringen kann So ist eine beliebte Bezeichnung von Wullnei "der allmaliliche Uebergang eines Spectrums in das andere" Ein solchei musste nach der Hypothese in der That vorhanden sein in dei Weise, dass, wenn man eine bestimmte Spectralstelle ins Auge fasst, und die Temperatur andert, an dieser Stelle, wo etwa im Bandenspectrum ein Maximum liege, mit steigender Teinperatur die Intensitat langsam, dann plotzlich abnimmt, um bei noch hohei er Temperatur etwa wieder mehr oder wenigei plotzlich einen erheblichen Wertli zu erhalten An einer dicht daneben liegenden Stelle wurden von der ersten ganz unabhangige Aenderungen eintreten, kurz das Spectrum wurde bei verschiedenen Temperaturen ein ganz anderes sein konnen, im einfachsten Falle wurden für benachbarte Stellen die Aenderungen des Absorptionsvermogens mit der Temperatur ahnliche sein, dann wurden die Maxima im Spectrum wandern, und durch solche Verschiebung wurde das Licht, welches erst in den Banden concentrirt ist, schliesslich in den Limen concentrirt sein. Davon ist aber bei den Beobachtungen selbstverstandlich auch bei Wullner keine Rede. Er beobachtet ganz richtig, dass Anfangs nur das Bandenspectrum zu sehen ist, welches dann allmahlich verblasst, wahrend immer mehr Linien des Linienspectrums auftreten, bis schliesslich sie allein übrig bleiben. Wie aber darin Wullner eine Bestatigung seiner Ansichten finden will, ist mit vollig unverstandlich

Eine andere ebenso unhaltbare Idee von Wullner ist es, dicke Schichten leuchtenden Gases zeigten das Bandenspectrum, dunne Schichten das Linienspectrum, und in Geisslerrohren entstehe daher das erstere durch Buschelentladung, wobei der ganze Inhalt des Rohres leuchte, letzteres durch Funkenentladung, wobei nur eine oder wenige Moleculreihen erregt werden, daher sei oft in der Capillare das Linienspectrum zu sehen, wahrend in den weiten Theilen des Rohres das Bandenspectrum vorhanden sei Alle Einwendungen dagegen, die sich aus der alltaglichen Beobachtung ergeben, dass man namlich von der dunnsten Schicht bei passender Entladung das Bandenspectrum erhalten kann, andererseits von der dicksten Schicht, z B den Protuberanzen, das Linienspectrum, lasst Wullner nicht gelten

Wullner hat nicht einen einzigen Anhanger 1) seiner Ansichten gefunden und ich glaube daher, dass es keinen Zweck hat, wenn ich ausführlicher seine Arbeiten oder die Einwande dagegen bespreche, so will ich mich damit begnugen, nur noch die gesammte Litteratur zusammen zu

¹⁾ Wenn ich absehe von O Schenk, Ueber Veranderlichkeit der Spectra gluhender Gase Zs f anal Chem 12 p 386-390 (1873)

stellen 1) Nur ein Punkt verdient noch Erorterung, namlich die schon von Zollner gemachte Annahme, dass jedes discontinuirliche Spectrum sich bei genugender Dicke der Schicht in ein continuirliches verwandeln musse. Wie schon oben bemerkt, setzt diese Behauptung voraus, dass für keine Wellenlange das Absorptionsvermogen eines Dampfes gleich Null sei. Für alle Wellenlangen, für welche das Absorptionsvermogen gleich Null ist, muss aber auch bei unendlichei Dicke das Emissionsvermogen Null bleiben. Während Zollner diesen Umstand gar nicht bedacht zu haben scheint, sagt Wullner²) direct, es gebe keinen Dampf oder Gas, für welchen für irgend eine Wellenlange das Absorptionsvermogen Null sei. Das scheint mir falsch. Trotz der enormen Dicke der strahlenden Schicht bei Protuberanzen und Nebeln zeigen sie kein continuirliches, sondern ein Linienspectrum, und beweisen somit, dass ihre Bestandtheile nur für einzelne Wellenlangen ein von Null verschiedenes Absorptionsvermogen besitzen

Naturlich liegt darin noch kein strenger Beweis für die Unrichtigkeit der Wullnerschen Annahme Man kann immer noch sagen, die Protuberanzen und Nebel seien noch nicht dick genug. Ein Beweis ware vielmehr erst dann geliefert, wenn man zeigen konnte, dass sie in den Linien wie ein schwarzer Korper von derselben Temperatur strahlen, dass die Intensitäten z B der Wasserstoffserie den Intensitäten der gleichen Wellenlangen im Energiespectrum des schwarzen Korpers gleich sind

Auch im Laboratorium wird sich die Unrichtigkeit nur schwei nachweisen lassen, da wir für selective Absorption durch Dampfe überhaupt keine Messungen haben. Nur ein solcher Versuch von Paschen³) ist mir bekannt

¹⁾ A Wullner, Ueber die Spectra einiger Gase in Geissler'schen Röhren Pogg Ann 144 p 481-525 (1871), Pogg Ann 147 p 321-353 (1872) - Einige Bemerkungen zu Herrn Goldsteins "Beobachtungen an Gasspectris" Berl Ber 1874, p 755-761 - Ueber die Spectra der Gase Pogg Ann 154 p 149-156 (1875) - Ueber allmahliche Ueberfuhrung des Bandenspectrums des Stickstoffs in ein Linienspectrum Berl Ber 1879, p 171-207, auch Wiedem Ann 8 p 590-623 (1879) - Einige Bemerkungen zu den Mittheilungen dei Herren Hasselberg und Goldstein Wiedem Ann 17 p 587-592 (1882) - Uebei den Einfluss dei Dicke und Helligkeit der strahlenden Schicht auf das Aussehen des Spectrums Wiedem Ann 34 p 647-661 (1881) — Ueber den allmahlichen Uebergang der Gasspectra in ihre verschiedenen Formen Berl Ber 1889, p 793-812, auch Wiedem Ann 38 p 619-640 (1889) - Die allmähliche Entwicklung des Wasserstoffspectrums Berl Ber 1889, p 1113-1119 - E Goldstein, Beobachtungen an Gasspectris Berl Ber 1874, p 593-610, auch Pogg Ann 154 p 128-149 (1875) — Ueber das Bandenspectrum dei Luft Wien Ber 84, II p 693-702 (1881), auch Wiedem Ann 15 p 280-288 (1882) — B Hasselberg, Zur Spectroscopie des Stickstoffs Mém ac St Pétersb (7) 32 No 15 (1885) — H Ebert, Ueber den Emfluss der Dicke und Helligkeit der strahlenden Schicht auf das Aussehen des Spectrums Erlanger Berichte 1887, p 22-25, auch Wiedem Ann 33 p 155-158 (1888) - H Kayser, Ueber den Ursprung des Banden- und Linienspectrums Wiedem Ann 42 p 310-319 (1891) — Siehe auch A Schuster, On our knowledge of spectrum analysis Rep Brit Ass 1880, p 285 — H Kayser, Artikel Spectralanalyse in Winkelmanns Handbuch der Physik — Lecoq de Boisbaudran, C R 70 p 1090—1091 (1870)

²⁾ A Wullner, Pogg Ann 147 p 321-353 (1872)

³⁾ F Paschen, Ueber die Emission der Gase Wiedem Ann 50 p 1-39 (1894), siehe p 31

er hat die Absorption durch erhitzte Kohlensaure gemessen und zwar erstens in einer Emissionsbande, dabei zeigte sich, dass eine 7 cm dicke Schicht schon beinahe alles absorbirt, die Zunahme der Absorption bei einer 33 cm dicken Schicht sehi gering ist Zweitens wurde die Absorption für Wellenlangen untersucht, welche keiner Emissionsbande entsprechen die Absorption war wahrscheinlich Null für eine 33 cm dicke Schicht Dass sie genau gleich Null sei, liess sich freilich nicht beweisen, denn dazu hatte man unendlich empfindliche Instrumente nothig gehabt, es liess sich vielmehr nur zeigen, dass die Absorption weniger als ein Viertausendstel derjenigen in der Bande betrug, oder anders ausgedrückt um die gleiche Menge zu absorbiren, welche eine 7 cm dicke Schicht von den Wellenlangen der Emissionsbande absorbirte, ware für andere Wellenlangen eine Schicht von mindestens drei Kilometer Dicke nothig gewesen 1)

Mit der Behauptung, durch zunehmende Dicke der strahlenden Schicht allem lasse sich das Spectrum in ein continuirliches verwandeln, fallt naturlich auch die Behauptung, durch diesen Einfluss verbieiterten sich alle Linien In einzelnen Fallen trifft dies zu, wenn namlich die Emissions- oder Absorptionscurve der betreffenden Linie wenig steil abfallt, in anderen Fallen nicht

b) Theorie der molecularen Stosse

175. Es sind im wesentlichen noch zwei verschiedene Theorien aufgestellt worden, um die Erscheinung der Veranderlichkeit der Spectra zu erklaren Schuster²) hat sie die Theorie der molecularen Stosse und die Theorie der molecularen Combination genannt, wahrend Lockyer³) sie als die "Glockentheorie" und die "Dissociationstheorie" bezeichnet

Die Theorie der molecularen Stosse ist die altere Wenn wil, wie mehrfach erwahnt, beobachten, dass ein Spectrum von der Dichte des emittirenden Dampfes abhängt, sowohl in Bezug auf die Zahl der sichtbaren Linien als auch in Bezug auf ihr Aussehen, ihre Breite, so liegt es sehr nahe nach dem, was wir im vorigen Kapitel über die Entstehung des Lichtes besprochen haben, in der Veranderlichkeit einen Einfluss der Zusammenstosse der Molecule zu sehen Wahrend der Zusammenstosse werden die Schwingungen der Atome erregt, die Dichte beeinflusst die Zahl der Zusammenstosse in der Zeiteinheit, oder besser gesagt das Verhaltniss der Zeiten, in welchen das Molecel unter der Einwirkung ausserer Krafte steht, zu der Zeit, in welcher es ganz frei ist Anderes kann nicht durch die Dichte des Dampfes verändert werden, solange das Molecel in seinem Bau unverändert gedacht wird Wenn wir ausser der Dichte die Temperatur steigern, so wird noch die Starke dei Stosse geandert, und auch damit geht eine Aenderung des

¹⁾ Siehe dazu auch K Ängstrom, Ueber die Abhangigkeit der Absorption der Gase, besonders der Kohlensaure, von der Dichte Drudes Ann 6. p 163—173 (1901)

²⁾ A Schuster, Rep Brit Ass 1880, p 293

³⁾ J N Lockyer, Inorganic evolution, as studied by spectrum analysis London 1900 bei Macmillan and Co Siehe p 20

Spectrums Hand in Hand Man wurde daher leicht auf die Vorstellung gebracht, dass die Art und Zahl der Stosse das Spectrum bedingen, und diese Auffassung wird verstarkt durch akustische Analogien. Wir wissen, dass z B eine Saite ganz verschiedene Klange erzeugt auf verschiedenen Instrumenten, wo sie in verschiedener Weise angeregt wird, durch Streichen mit dem Bogen, durch Schlagen mit dem Hammer, durch Zupfen mit den Fingern, durch Reissen mit einem Stift, ferner ist in diesem Falle der Ort der Anregung von Einfluss auf die Ordnungszahl und Intensität der entstehenden Obertone. Endlich wissen wir, dass die Starke der Anregung von Einfluss ist, in dem Sinne, dass starkere Anregung besonders die hoheren Obertone an Intensität wachsen lasst. Grade dieser letzte Fall findet eine gute Analogie bei den Spectren, wo wir finden, dass die hohere Temperatur mit den starkeren Molecularstossen besonders die kurzeren Wellenlangen anwachsen lasst.

So lag denn die Hypothese nahe, dass wir es in den Dampfen immer mit ein und demselben Molecel zu thun haben, welches aber je nach der Art und Starke der Anregung bei den Stossen verschiedene Atomschwingungen zeigen kann. Eine besondere Stutze musste diese Auffassung in dem Umstande finden, dass auch solche Elemente, deren Dampfe nach der chemischen Bezeichnung einatomig sind, also nicht weiter zerlegbar sind, verschiedene Spectra geben konnen, wie z B der Quecksilberdampf, von welchem wir ein continuirliches Spectium, ein Bandenspectrum, und ein, vielleicht sogar zwei Linienspectra kennen

176. Nach dieser Theorie kann man auch für möglich halten, dass das Spectrum einer Substanz sich durch Beimengungen andere, dass das Spectrum des reinen Korpers verschieden sei von dem Spectrum desselben Korpers in einem Gemisch, man hat wirklich oft die Vermuthung ausgesprochen, der Zusammenstoss eines Molecels mit einem gleichartigen rege andere Schwingungen an, als der mit einem fremdartigen Wenn eine solche Erscheinung einwandsfiel gefunden wurde, so wurde sie in der That eine gute Stutze für die Theorie der molecularen Stosse liefern

Falle der Art lassen sich in der That zahlreich anfuhren, sehr zweiselhaft ist es nur meistens, wie die Beobachtungen richtig zu deuten sind. Le coq de Bolsbaudlan!) beobachtete z B, dass ein Lithiumsalz in der Flamme die rothe Linie viel starker giebt, als die olangefalbige, dasselbe gilt noch, wenn man den Funken nach einer verdunnten Losung überschlagen lasst. Ist aber die Losung sehr concentrirt, der Dampf also reicher an Lithium, so wild die rothe Linie schwacher, als die andere. Soll man daraus den Schluss ziehen, dass Zusammenstosse von Lithiummoleceln mit gleichartigen Moleceln das orangefalbige Licht starker erregen, als die Zusammenstosse etwa mit Moleceln von Wasserdampf? Oder ist die Erscheinung nur auf Rechnung zum

¹⁾ Lecoq de Boisbaudran, Remaiques sui quelques particularités observées dans des recherches d'analyse spectrale CR 76 p 1263-1264 (1873)

Theil der grosseren Dichte des Dampfes und der daraus sich ergebenden grösseren Lichtstarke, zum Theil geanderter Temperatur zu setzen?

Ich will im folgenden ein Anzahl von Beobachtungen zusammenstellen. welche als gegenseitige Beeinflussung gedeutet worden sind Es ist schon erwahnt, dass sowohl Mitscherlich 1) als Gouv 2) bemerkten, dass wenn man in Flammen chlorhaltige Dampfe einfuhrt, Salzsaure oder Chloroform, die Linien der gleichzeitig eingeführten Alcalien sehr schwach werden Dasselbe bestatigte A. Smithells 3) Hier kann man abei zweifellos nicht von einer Beeinflussung im vorliegenden Sinne reden, sondern das in der Flamme anwesende Chlor verhindert das Zerfallen des Metallsalzes bis zu einem gewissen Grade, oder es werden Chloride gebildet, so dass naturlich die Metallinien nicht so stark auftreten konnen. Ausserdem wird die Tempeiatui der Flamme herabgesetzt, und auch dadurch die Intensität dei Metalllinien geschwacht — Miller4) sagt, dass man, um von Magnesiumsalzen die Metallinien zu erhalten. Kochsalz zusetzen solle, auch hier ist die Wilkung zweifellos eine rein chemische, es wird eine reducirende Atmosphare geschaffen und dadurch mehr Magnesium aus dem Salz abgespalten

Dass die Kohlebanden im galvanischen Lichtbogen geschwacht werden. wenn man Metalle darin verdampfen lasst, ist schon mehrfach erwahnt worden 5) Nickles 6) giebt falschlich an, die Linien des Tl verschwanden in einer Flamme, wenn Na zugegen sei Aehnliche Behauptungen stellt Palmieri 7) auf. Tyndall 8) beobachtet, dass, wenn man in den Bogen Ag und Tl bringe, im Wesentlichen nur letzteres sichtbar weide Er erklart es durch die Annahme, die erzeugte Warme schmelze und verdampfe das Tl, für das Ag mit so viel höherem Siedepunkt bleibe nicht genug Warme tibrig Diese Erklärung ist heute, wo die Temperatur des Bogens als die Sublimationstemperatur der Kohle erkannt ist, naturlich nicht mehr haltbai

Fur den Bogen ist noch eine Aeusserung Rowlands") von Interesse, er sagt von einer vorlaufig mit a bezeichneten seltenen Erde, ihr Spectrum werde durch Zufügung von Na oder K in den Bogen beeinflusst, indem die Intensität mancher Linien geandert werde, wahrend andere unverandert bleiben Dasselbe sei bekanntlich bei Zircon, Eisen und vielen anderen Elementen der Fall "If this is considered as evidence of the existence of two elements, then the same evidence will apply to Fe and Zr."

¹⁾ A Mitscherlich, Pogg Ann 116 p 499-507 (1862)

²⁾ A. Gouy, C R 85 p 439 - 442 (1877)

³⁾ A Smithells, The luminosity of gases Phil. Mag (5) 39 p 122-133 (1895), siehe auch A Smithells, H M Dawson and H A Wilson, Phil Trans 193 A p 89-128 (1899)

⁴⁾ W A Miller, Chem News 4 p 131 (1861)

⁵⁾ Siehe Bd. I, § 167

⁶⁾ J Nickles, Note sur la raie spectrale du thallium C R 58 p 132 (1864)

⁷⁾ L Palmieri, Rend. Acc de Napoli 20 p 232-233 (1882)* Beibl 6 p 877 (1882)

⁸⁾ J Tyndall, Effect of resistance in modifying spectra Nat 7 p 384 (1873)

⁹⁾ H A Rowland, The separation of the rare earths, Johns Hopkins Univ Circ 18 Nr 112, p. 73—74 (1894), auch Chem News 70 p 68—69 (1894)

Besonders oft ist dei Einfluss anderer Elemente beobachtet worden bei den Versuchen, die Spectra für quantitative Analyse zu verwerthen oder bei dei Bestimmung der Empfindlichkeit der spectroscopischen Reactionen. So findet Thudichum¹), die Linien von K verschwanden beinahe in der Flamme, wenn Phosphorsaure eingeführt wird. Das ist offenbar analog dem oben erwähnten Fall von Mitscherlich und Gouy. Fohr²) giebt ahnliches für Li und Kan. Für weitere ahnliche Notizen verweise ich nur noch auf Bonnaire³) und Schuler⁴)

Dass auch in Geissleirohren die Spectra einzelner Gase sehr geschwacht oder vernichtet werden konnen durch die Anwesenheit anderer Gase, ist zur Genuge bekannt. Zuerst hat vielleicht Secchi⁵) darauf hingewiesen, dass neben N die Linien von O nicht auftreten, wahrend H und N gleichzeitig sichtbai seien. Er sagt, das ruhre davon her, dass diese Gase verschiedene Temperatui zum Leuchten blauchten

Dann hat E Wiedemann 6) die Beeinflussung von Hund N durch Hg, Na, J besprochen, er meint, die verschiedenen Gase betheiligten sich in verschiedenem Maasse an der Electricitatsleitung und leuchteten dem entsprechend verschieden. Hasselbeig 7) findet ahnlich, dass die Kohlebanden schwacher werden, wenn Na im Geisslerrohr erhitzt wird. Dann sind wieder die Untersuchungen über Empfindlichkeit dei Reactionen in Gasgemischen zu erwähnen, die bereits im ersten Bande 5) besprochen sind, als besonders auffallend sei von dort wiederholt, dass 0.05% A als Verunreinigung von He sichtbar sind, wahrend eist 25% He neben A erkennbar werden. Dazu kommen noch neuere ahnliche Versuche von Feriy 9), Lewis 10, Heuse 11, Goldstein 12)

t

¹⁾ J L W Thudichum, On the modifications of the spectrum of potassium which are effected by the presence of phosphoric acid, etc. Proc. Roy. Soc. 30 p. 278—286 (1880)

²⁾ Foehi, Ein Beitrag zui quantitativen Spectralanalyse Chemikei Zt 9 p 1013—1014 (1885)

³⁾ E Bonnaire, Recherches sui l'influence de quelques sels métalliques sur la visibilité du spectre du lithium Thèse, Lille 1894, bei Delemar et Dubar

⁴⁾ W Schuler, Versuche ubei die Empfindlichkeit der spectralanalytischen Reactionen Inaug-Dissert Bonn 1901, auch Drudes Ann 5 p 931—942 (1901)

⁵⁾ A Secchi, Sur la constitution de l'auréole solaire, et sur quelques particularités offertes par les gaz raréfiés, lorsqu'il sont rendus incandescents par les courants électriques (° R 70 p 79-84 (1870)

⁶⁾ Siehe Bd I, § 247

⁷⁾ B Hasselberg, Ueber das Spectrum des Cometen Wells Astron Nachr 102 Nr 2441 p 259-263 (1882)

⁸⁾ Siehe Bd I, §§ 247-249

⁹⁾ E S Ferry, Photometric study of the spectra of mixtures of gases Physic Review 7 p 296-306 (1898)

¹⁰⁾ I' Lewis, Uebei den Einfluss kleiner Beimengungen zu einem Gase auf dessen Spectrum Drudes Ann 2 p 447-458 (1900), auch Astrophys J 12 p 17-23 (1900)

¹¹⁾ W Heuse, Ueber den Potentialgradienten in Gasgemischen Verh deutsche phys Ges 1 p 269—271 (1899)

¹²⁾ E Goldstein, Uebei die Spectra von Gasgemengen und von Entladungshullen Verh deutsche phys Ges 2 p 110—112 (1900)

Auch bei Funkenspectren ist mehrfach darauf hingewiesen, dass die Stärke der Luftlinien mit dem Metall veränderlich ist; es scheint, dass sie desto schwächer werden, je flüchtiger das Metall ist.

Ich glaube nicht, dass ein einziger dieser Versuche zu dem Schlusse zwingt, dass die Schwingungen eines Molecels geändert werden durch Zusammenstösse mit fremden Moleceln, sondern dass es sich in allen diesen Fällen um chemische Wirkungen, um geänderte Art oder Vertheilung der electrischen Entladung oder um veränderte Temperatur handelt.

Gegen die gegenseitige Beeinflussung spricht auch sehr stark der Umstand, dass man von den verschiedenen Salzen desselben Metalls das gleiche Spectrum erhält, sowohl in Flammen, als im Bogen oder im Funken.

177. Sehr zahlreiche Beobachtungen und Bemerkungen finden wir wieder bei Liveing und Dewar. Sie wollen die Umkehrungserscheinungen studiren, indem sie in ein glühend gemachtes, vertical im Ofen stehendes Metallrohr Metalle oder Salze werfen und die Absorption des vom Boden des Rohres emittirten continuirlichen Spectrums durch die Metalldämpfe beobachten. Dabei finden sie z. B., dass die rothe Lithiumlinie 6103 umgekehrt sichtbar wird, wenn neben dem Lithium noch Natrium oder Kalium eingeführt wird. das Rohr mit Wasserstoff gefüllt ist, so kann die Wirkung des Na oder K nicht eine Reduction sein, und die Verfasser sagen¹): "it seems highly probable that a very slightly volatile vapour may be diffused in an atmosphere of a more volatile metal, so as to secure a sufficient depth of vapour to produce a sensible absorption." Bei ähnlichen Beobachtungen über Magnesium finden Liveing und Dewar²), dass bei Gegenwart von Natrium eine unscharfe Linie 5300 umgekehrt sichtbar ist, bei Gegenwart von Kalium zwei unscharfe Linien bei 6580 und 6475. Diese Linien sollen nur in den Gemischen sichtbar sein, und da sie anderweitig nicht bekannt sind, so läge hier wirklich ein Fall von Beeinflussung vor.

Eigenthümliche Erscheinungen³) treten auf, wenn man den Lichtbogen in einem Block aus Kalk, Magnesia oder Kohle brennen lässt und darin Metalle verdampft. Lässt man dabei einen Strom von Wasserstoff ein, so wird das continuirliche Spectrum verstärkt, die Metalllinien aber werden schärfer und schwächer, ein Theil verschwindet. Später⁴) zeigt sich, dass auch Leuchtgas und Ammoniak ähnlich wirken. Liveing und Dewar sagen hierüber: "It is not at first sight easy to explain the action of the gas. Probably hydrogen is the chief agent in the case, for a mere current of air has no such effect.

¹⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours. No. I. Proc. Roy. Soc. 27. p. 132-136 (1878).

²⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours. No. II. Proc. Roy. Soc. 27. p. 350-354 (1878).

³⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours. No. VI. Proc. Roy. Soc. 28. p. 471—475 (1879).

⁴⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals. Cambr. Proc. 4, 5. p. 256-265 (1882).

The gas may act by helping to diffuse the metallic vapours, diminishing their density in the arc, and increasing it in the tubular part of the crucible without too much lowering the temperature Hydrogen gas also maintains a reducing atmosphere, preventing the oxydation of the metallic vapour It also forms compounds with some metals, notably with magnesium and the alcali metals, as well as with the carbon of the electrodes, which are probably all endothermic, and whether that be so or not, must affect the distribution of the temperature in the arc and tube. In the case of expanded bright lines, when they are not wholly swept out by the gas the effect is to diminish the wings, and as absorption does not begin at the wings this can only be by diminishing the range of emission, probably by diluting the metallic vapour. The amount of heat absorbed by such a small mass of gas will not lower the temperature much Moreover a current of chlorine has usually the opposite effect to that of a current of hydrogen, increasing the strength of the bright lines, probably by assisting the volatility of the metals, and so increasing the quantity in the arc. That the explanation here offered of the action of hydrogen is correct, is borne out by the behaviour of mixtures of metals Thus an alloy of zinc with a little lead gives far sharper and cleaner reversals of the lead lines than lead alone does "1)

Ferner haben Liveing und Dewar beobachtet, dass Funken zwischen Magnesiumelectroden in einer Wasseistoffatmosphare ein besonderes Bandenspectrum geben Da eine Verbindung von Mg mit H nicht bekannt sei, wollen sie die Banden nicht direct einer solchen Verbindung zuschreiben, sondern einen Einfluss des Wasserstoffs annehmen Das scheint mir nicht begrundet, schon die Thatsache, dass es Banden sind, macht es wahrscheinlich, dass hier eine Verbindung vorliegt — Sie sagen bei dieser Gelegenheit?) "We have independent evidence that mixtures which are not probably chemical compounds favour the production of certain vibrations which are not so strong or are not seen at all when the elements of those mixtures are taken separately The remarkable absorptions produced by mixtures of magnesium with potassium and sodium above-mentioned belong to this class. We have not been able to obtain the emission spectra corresponding to these absorptions, but in the course of our observations on the arc we have frequently noticed that certain lines of metals present in the crucible are only seen or come out with especial brilliance when some other metal is introduced This is the case with some groups of calcium lines which are not seen, or barely visible, in the arc in a lime crucible, and come out with great brilliance on the introduction of a fragment of iron, but are not developed by other metals such as tin "

Bald darauf3) finden dieselben Beobachter, dass bei Einfuhrung von Mg

¹⁾ Siehe zu diesen Versuchen die Bemerkungen von J N Lockyer, Chemistry of the sun, London bei Macmillan & Co 1887, p 388 u ff

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the spectra of magnesium and lithium Proc Roy Soc 30 p 93-99 (1880), siehe p 97

³⁾ G D Liveing and J Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours No VIII Proc Roy Soc 32 p 402-405 (1881)

in den Bogen zahlreiche Linien von Eisen und Chiom umgekehrt werden, "the magnesium seems to supply a highly reducing atmosphere, and to some extent carry with it the iron vapour"

In einer weiteren Abhandlung stellen Liveing und Dewari) alle ihre Beobachtungen uber Einfluss fremder Beimischungen zusammen und fügen neue hinzu Hier sagen sie, in den Metallspectren seien oft Linien vorhanden, die nur manchmal aufblitzen, aber durch Zufugung anderer Metalle sehr hell "In such cases the metals put into the arc can hardly be supposed to increase the resistance of the temperature, but they may assist the volatilisation of each other, and may also act by reduction, and so by increasing the incandescent mass strengthen the weaker lines Chlorides, however, which seem to have the effect of helping the volatilisation and diminishing the resistance so that the arc can be drawn out to greater length, usually sweep out the fainter lines. In many cases when a fragment of a metal is dropped into the crucible brilliant lines, hitherto unrecorded, come out for a short time and quickly die out. It is hardly possible in such cases to say without prolonged observations whether these lines belong to the newly introduced metal or to some of those previously put in and developed by the presence of the new metal "

178. Liveing und Dewar sind diejenigen, welche sich am eingehendsten mit der vorliegenden Frage beschaftigt haben, abei auch andere haben sie gelegentlich gestreift. Es ist schon erwähnt worden, dass Lockyer gefunden hat, dass sowohl in Verbindungen eines Metalles als in Mischungen mit anderen nur die langsten Limen des Elementes erscheinen. Lockyer sagt daher²), durch die Anwesenheit fremder Moleceln wurden die Schwingungen eines Molecels gedampft. Mir scheint, dass diese Auffassung im Allgemeinen nicht berechtigt ist, sondern dass durch die geringere Menge des Dampfes die Emission vermindert wird, und dadurch die schwacheien Linien einfach unsichtbar werden. In allen Fallen passt freilich diese Erklarung nicht. So führt Schuster³) die oben erwähnte Beobachtung von Lecoq an, dass Li in der Flamme die rothe Linie gebe, im starken Funken die orangefarbige viel starker wird als die rothe, in der verdunnten Losung aber wieder nur die rothe Linie sichtbar ist

In diesem Falle konnen wir sicher nicht die Schichtdicke allein, ohne Temperaturanderung, für die Umkehlung der Intensitätsverhaltnisse verantwortlich machen, da die starker werdende Linie kleinere Wellenlange hat 4)

¹⁾ G D Liveling and J Dewar, On the disappearance of some spectral lines and the variations of metallic spectra due to mixed vapours Proc Roy Soc 33 p 428—434 (1882) Siehe auch mehrere Bemerkungen in Investigation on the spectrum of magnesium Proc Roy Soc 32 p 189—203 (1881)

 ²⁾ J N Lockyer, Studien zur Spectralanalyse Leipzig bei Brockhaus 1879 p 126
 3) A Schuster, The teachings of modern spectroscopy Proc Roy Instit 9 p 493—507 (1882), und Rep Brit Ass 1880 p 291

⁴⁾ Siehe § 172

Schuster schlesst sich daher der Annahme an, dass fremde Moleceln andere Schwingungen hervorrufen konnen Er sagt 1) "It is exceedingly likely that the forces acting between two molecules when they are in close proximity to each other are partly due to, or at least modified by the vibrations of the molecules themselves Such vibrations must, as in the case of sound, produce attractive and repulsive forces and vibrating molecules will affect each other m a similar way as two tuning-forks would Now, if the forces due to vibrations play any important part in a molecular encounter, the spectroscope will. I fancy, give us some information If two molecules of the same kind encounter, the periods of vibiation are the same, and the forces due to vibration will remain the same during, perhaps, the whole encounter If two dissimilar molecules encounter, the relative phase of the vibrations, and hence the forces, will constantly change Attraction will rapidly follow repulsion, and the whole average effect will be much smaller then in the case of two atoms of the same kind - When a body loses energy by radiation, that energy is restored during an encounter, the way in which this energy is restored will profoundly affect the vibrations of the molecule, and hence the observed spec-I have endeavoured by means of theoretical considerations, or speculations, as you may perhaps feel inclined to call them, to lead you on to an experimental law which I believe to be of very great importance. The spectrum of a molecule is in fact variable at any given temperature, and changes if the molecule is surrounded by others of different nature Placing a molecule in an atmosphere of different nature without change of temperature produces the same effect as would be observed on lowering of temperature "

Diesem Schlusse kann ich nicht unbedingt zustimmen. Es handelt sich bei dem Beispiel des Li, von welchem Schuster ausgeht, um Funkenspectra, und wir wissen von den Vorgangen in solchen und ihren Temperaturverhaltnissen so wenig, dass sich gai nicht übersehen lasst, ob nicht in dem Funken einer verdunnten Losung wirklich die Temperatur eine andere ist, oder wie wir vielleicht besser sagen, ob nicht die Bedingungen der Entladung geandert sind. Im Sinne Schusteis musste man auch alle die Erscheinungen, welche in gemischten Gasen eintreten, und welche ja in dei That darin bestehen, dass alle Gase schwacher strahlen, als sie es thun wurden, wenn sie allein gegenwartig waren, auf den Einfluss der anders gearteten Stosse schieben. In solchen Fallen aber, wo die Gase in Geisslerschen Röhren eingeschlossen sind, kann es wohl meht zweifelhaft sein, dass durch Beimischungen das Potentialgefalle und die Temperatur geandert wird

Auch Hartley²) spricht sich für die Einwirkung anderer Moleceln aus er will die im Kohlebogen auftietenden Banden, welche von Liveing und

¹⁾ A Schuster, The teachings of modern spectroscopy Proc Roy Inst 9 p 505 (1881)

²⁾ W N Hartley, On variations observed in the spectra of carbon electrodes, and on the influence of one substance on the spectrum of another Pioc Roy Soc 55 p 344-349 (1894)

Dewar wohl zuerst entschieden als von einer Verbindung von C und N herruhrend erkannt worden sind und welche daher Cyanbanden genannt werden, nicht als solche gelten lassen, da sie von Cyaniden nicht erzeugt werden. Er giebt aber zu, dass zu ihrei Erzeugung N gegenwartig sein musse, und meint, es lage hier vielleicht ein solcher Fall von Beeinflussung von die Kohle erzeuge die Banden, aber nur unter der Anregung von Stickstoff Hartley giebt noch einige weitere Beispiele die Knallgasflamme zeigt bei 30 Minuten Exposition nur zwei Banden des Wasserdampfs Wird aber etwas Schwefel in die Flamme gebracht, so erscheinen neben Schwefelbanden weitere des Wasserdampfs, die sehr stark sind Aehnlich scheint das Bandenspectrum von Magnesium und Calcium das Wasserspectrum zu verstärken

Foley¹) will ebenso das Cyanspectrum durch einen Einfluss des N auf Kohle erklaien, und sagt, auch Schwefel beeinflusse das Kohlespectrum. "S seemed to tend to equalize the band spectrum, somewhat diminishing the intensity of the lines on the side of the bands next the heads, and strengthening the weaker lines on the more refrangible side"

179. Es haben sich somit eine ganze Anzahl von Beobachtern für die Veranderlichkeit des Spectrums eines Elementes unter der Einwirkung anderer Moleceln ausgesprochen, ohne eine chemische Einwirkung, d h eine Veranderung des emittirenden Molecels, anzunehmen Trotzdem halte ich diese Annahme nicht für erwiesen fast in allen angeführten Beispielen kann man auch andere Veranderungen entweder nachweisen oder vermuthen sobald es sich um den Funken oder den Bogen handelt, kann durch Einfuhrung einer neuen Substanz der Widerstand vergrossert oder verkleinert und dadurch die Teinperatur geandert werden, es kann die Electricitatsleitung und damit das Leuchten einem Dampfe durch einen besser leitenden entzogen werden; es konnen reducirende oder oxydirende Atmospharen geschaffen werden, welche chemisch einwirken, es konnen durch die Entwicklung eiheblicher Dampfmengen oder Einleitung von Gasen rein mechanisch andere Vertheilungen des emittirenden Dampfes in der Lichtquelle eintreten 2) Alle diese Veranderungen, welche ja ubrigens von Liveing und Dewar selbst auch angeführt werden, konnen das Spectrum beeinflussen auf chemischem Wege oder durch Tempe-1aturanderung Wenn auch die Erklarung in manchen Fallen grosse Schwierigkeit machen durfte, z B fur die Linien des Magnesiums, die nui bei Gegenwart von Natrium oder Kalium auftreten, so kann ich doch an einen weitgehenden Einfluss fremder Moleceln aus dem Grunde nicht glauben, weil dann unsere Spectra noch viel veranderlicher sein mussten, als sie es in Wahrheit Weiter hat die Erfahrung gelehrt, dass, je genauer ein Spectrum untersucht wird, desto mehr ein grosser Theil der Anfangs angenommenen Veränderlichkeit verschwindet Ich habe schon oben angeführt, dass Liveing und

¹⁾ A L Foley, Arc spectra Phys Review 5 p 129-151 (1897)

²⁾ Siehe die analogen Ausfuhrungen von J N Lockyen, Chemistry of the sun, London bei Macmillan & Co 1887, p 388 u ff

Dewai Anfangs fanden, dass das Spectrum des Magnesiums sehr verschieden sei je nach der Art, wie es erzeugt wird, aber je genauer sie es untersuchten, desto mehr fanden sie, dass sich schliesslich fast alle Linien unter allen Bedingungen erzielen lassen, soweit es sich nicht um die Bildung von chemischen Verbindungen unter bestimmten Bedingungen handelt. Oder nehmen wir als zweites Beispiel die Spectra der Alcalien, welche sowohl sehr einfach als auch sehr genau bekannt sind. Mit Ausnahme der grosseren oder geringeren Intensität der kleineren Wellenlangen, welche wohl nur durch die Temperatur bedingt ist, hat noch niemand Veranderungen des Spectrums beobachtet, die durch Gegenwart anderer Moleceln hervorgebracht waren. So glaube ich, wird auch in den übrigen Fallen, wo wir die Bedingungen für das Auftreten oder Verschwinden einzelner Linien noch nicht erkannt haben, sich spater ein genugender Grund für die Erscheinung angeben lassen, ohne dass man zu der vorliegenden Hypothese greift

Ich will damit nicht behaupten, dass eine Beeinflussung unmöglich ware, schon das fruher angefuhrte Analogon der Saite spricht für die Moglichkeit Namentlich die moderne Auffassung, dass wir es mit bewegten Ionen oder sich bewegenden Electronen zu thun haben, legt es sehr nahe, an eine gegenseitige Beeinflussung durch electrodynamische Wirkung oder Induction zu den-Es fragt sich nur, wie weit man diese Annahme ausdehnen soll, und da mochte ich sie so viel wie moglich beschranken Ich glaube, dass jedes Molecel nur eine ganz beschrankte Anzahl verschiedener Wellenlangen emittiren kann, und dass diese im Allgemeinen, wenn die Anlegung stark genug ist, d h die Temperatur hoch genug oder der Funke von passender Art, alle erscheinen, dass also im Wesentlichen das Spectrum nur von dei Temperatui bedingt ist, indem durch sie in bescheidenen Grenzen Aenderungen der Intensität auftreten Ganz sicher aber halte ich es fui ausgeschlossen, dass so fundamental verschiedene Schwingungen, wie sie den Linien- und Bandenspectien entsprechen, durch dasselbe Molecel erzeugt werden konnten je nach der Art der Anregung

180. Aus neuester Zeit ist eine sehr interessante Beobachtung von Crew¹) zu erwähnen, welche gleichzeitig zeigt, wie vorsichtig man in der Erklärung der Spectralerscheinungen sein muss. Cre w findet, dass wenn man den Bogen in Wasserstoff erzeugt, einzelne Metalllinien erheblich geschwacht werden, wahrend andere ganz unverandert bleiben, wieder andere sich verstarken Namentlich die Linien andern sich, welche im Funkenspectrum desselben Metalls im Vergleich zum Bogen verstarkt werden. Cre w untersucht so das Spectrum von Magnesium, Zink und Eisen, bei letzterem treten eine ganze Anzahl neuer Linien auf. Die Anhanger der "Glockentheorie" werden geneigt sein²),

¹⁾ H Crew, On the arc-spectra of some metals as influenced by an atmosphere of hydrogen Astrophys J 12 p 167—170 (1900)

²⁾ Einen solchen Schluss ziehen z B G D Liveing and E Dewar, Proc Roy Soc. 32 p 203 (1881), wo sie sagen "It is possible then that the atmosphere may, besides the resistance it offers to the discharge, in some degree affect the vibrations of the metallic particles"

m dieser Beobachtung eine gute Bestatigung ihrer Ansicht zu finden; zum Theil dieselbe Wirkung erhalt man nach Hemsalech und Schenk (§ 118) im Funkenspectrum durch Einschalten einer Selbstinduction, d h durch den Veranderung der electrischen Einwirkung Dabei weiden viele fur Funken characteristische Linien beseitigt. In diesem letzten Fall wissen Wil, dass nur die veranderte Entladung, die Entstehung schwach gedampfter langsamer electrischer Schwingungen das Spectium andert, werden wir \mathbf{nicht} Vorzweckmassig annehmen, dass auch bei Ciews Versuchen diect die auch gange im Bogen und erst dadurch indirect das Spectrum verandert sind, wenn wir nicht wissen, was sich im Bogen geändert hat?

c) Dissociations theorie

181. Sowohl die Annahmen von Zollner und Wullner, als auch die Theorie der molecularen Stosse betrachten das Molecel als unvelanderlich Aber sie sind beide nicht im Stande, die grosseren Veranderungen im Lichte, welches von demselben chemischen Elemente unter verschiedenen Bedingungen emittirt wild, zu erklaren, wahlend sie wohl über kleinere Veranderungen, die ausschliesslich die Intensitatsverhaltnisse betreffen, Auskunft geben können Man muss sich daher nach einer weitei en Theorie umsehen, welche Veränderungen des Molecels oder seiner Theile, dei Atome, annimmt Diese Dissociationstheorie ist vor allem von Lockyer verfochten wolden, der grössere Theil seiner zahllosen spectroscopischen Arbeiten und Bucher aus den letzten 25 Jahren verfolgt das Ziel, die Dissociation der Elemente bei Laboratoriumsversuchen und in den Himmelskorpern nachzuweisen und alle Veranderungen der Spectra darauf zuruckzuführen Lockver hat im Ganzen sehr wenig Anhanger seiner Anschauungen gefunden, das liegt wahrscheinlich besonders daran, dass neben den zahllosen Versuchen, welche er als Stutze heranzieht, sich eine nicht geringe Anzahl von Schlussen befindet, welche in der That unhaltbar sind, welche theils durch die zur Zeit ihrer Aufstellung ungenugenden Kenntnisse, zum Theil durch zweifellos falsche Deutung der Beobachtungen sich erklaren lassen So haben seine Gegner meist leichtes Spiel gegen einen betrachtlichen Theil seiner Grunde gehabt, und dabei ist dann übeisehen worden, dass einzelne andere Erscheinungen sich seiner Erklarung vortrefflich anpassten und auf andere Weise sich sehr schwer oder gar nicht verstehen Ganz besonders in neuerer Zeit haben sich viele Erscheinungen gefunden, welche nach meiner Meinung unzweifelhaft auf eine sehr grosse Veranderlichkeit des Moleculaibaues schliessen lassen, und der Lockyer schen Theorie, wenn auch vielleicht nicht in dem Umfange, wie Lockyer es annimmt, einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit geben Auf jeden scheint mir, dass die Wissenschaft es dankbai anerkennen sollte, dass Lock yer

¹⁾ Eine ausführliche Discussion dei moglichen Aenderungen und einen Versuch, die verschiedenen Wirkungen zu trennen, findet man bei O H Basquin, The spectrum of hydrogen given by the metallic arc of tin, coppei, silvei, etc. Astrophys J 14. p 1—16 (1901)

mit unermudlicher Energie auf immei neue Weise Beobachtungsmaterial herbeigeschafft hat, wenn auch ein Theil davon sich nicht bewahrt hat, so bleibt genug des Werthvollen übrig für die Arbeit eines Menschenlebens

182. Dass die grosste Veranderung, welche wir im Spectrum eines Elementes beobachten, der Uebergang vom Bandenspectrum zum Linienspectrum, nur durch eine Veranderung im Molecel erklart werden konne, haben Plucker und Hittoif als selbstverstandlich betrachtet, wenn sie auch freilich annehmen, die Aenderung bestehe nur in einer anderen Anordnung der Atome Aber schon Ängstiom und Thalen, nachdem sie die Idee fallen gelassen haben, die Bandenspectra ruhrten immer von Verbindungen her, setzen dafür allotrope Modificationen, und führen als Beispiel Sauerstoff und Ozon an, also einen Fall, in welchem das Molecel eine verschiedene Anzahl von Atomen enthalt

Die Ansicht, das Linien- und das Baudenspectrum seien ganz verschieden, ist, soviel mir bekannt, ausschließlich von Wullner bekämpft worden Aber der Unterschied zwischen den beiden Arten von Spectren ist so in die Augen springend und fundamental, dass es unverstandlich erscheint, wie man den allmahlichen Uebergang aus dem einen in das andere hat annehmen konnen Durch zwei Beobachtungen in den letzten Jahren ist dieser Unterschied noch augenfalliger geworden die Linien der Linienspectra verändern ihre Wellenlange, wenn man den Dampf einem Druck unterwirft, die Linien rucken alle nach Roth, die Linien der Bandenspectra bleiben aber vom Druck unbeeinflusst an ihrer Stelle Ganz ebenso differenzieren sich beide Linienarten bei dem Zeeman-Phanomen im Magnetfeld spalten sich die Linien der Linienspectra in verschiedenartigei Weise, die dei Bandenspectia bleiben unverändert

Der fundamentale Unterschied zwischen Limen- und Bandenspectra ist der, dass erstere vom Atom, letzteie vom Molecel erzeugt werden Dieser Schluss, der ungemein haufig gezogen worden ist, scheint mit ganz selbstverstandlich, und berüht auf der Beobachtung der Verbindungsspectra. Die Verbindung eines Metalles, z B das Kupferchlorid, ist offenbat durch das Verbindungsmolecel characterisit, nicht durch das Atom, welches darin steckt Wenn wir daher finden, dass eine solche Verbindung uns ein besonderes Spectrum liefert, wahrend bei anderer Erregungsart alle Salze uns ein anderes, aber immer identisches Spectium, das Limenspectrum des Cu, liefern, so ist es selbstverstandlich, dass im zweiten Falle das allen Salzen allem gemeinsame Cu-Atom das Spectrum erzeugt, im ersten Falle aber die besondere Verbindung, das Molecel, maassgebend ist

Bei den Verbindungsspectren also liegt es klar zu Tage, dass das besondere Spectrum an die Existenz des besonderen Molecels gebunden ist 1) Wenn wir abei dann weitei das Aussehen der Spectra ins Auge fassen und finden,

¹⁾ Die Grunde, die es mir unmöglich erscheinen lassen, die Verbindungsspectra dem chemischen Process der Bildung oder Zeistörung einer Verbindung zuzuschreiben, habe ich im vorigen Kapitel besprochen

dass die Verbindungen immei die viel compliciter und nach ganz anderen Gesetzen gebauten Bandenspectra geben, so liegt es sehr nahe anzunehmen, das Bandenspectrum sei eben an den compliciteien Molecularbau gebunden. Wenn ein Element neben dem dem Atom entsprechenden Linienspectrum auch ein Bandenspectrum geben kann, werden wir also auch hier einen compliciteren Bau, ein Atomaggregat oder ein Molecul annehmen

Mir ist nur eine abweichende Ansicht bekannt, welche von Hartley 1) ausgesprochen ist In jedem Bandenspectrum sind die Kanten am hellstein, wenn wir daher die Lichtstarke des Spectrums schwachen, z B indem ımmer weniger von dem betreffenden Dampf erzeugen, oder auch indem wir lichtschwachere Apparate nehmen, so bleiben schliesslich die Kanten ubrig, die dann wie Linien erscheinen, welche nach einer Seite unscharf sind z B. Swan die Kohlebanden als Liniengruppen beschrieben, und derselbe Lrrthum ist noch oft vorgekommen Hartley meint nun aber, in dieser Weise konnten uberhaupt Linien der Linienspectra entstehen. Er fuhrt als Beispiel das Spectrum des Silbers an, dessen starkste Linien sind 3382 und 3280, die auftreten, sobald nur die geringsten Spuren von Silber vorhanden sind, und welche daher z B in den Bogenspectren dei meisten Metalle als Verunreinigung sichtbar werden Hartley hat in dei Knallgasslamme bei Ag ein Bandenspectrum gefunden er sagt, wenn die Dampfmenge abnimmt, ziehen sich diese Banden auf die Kanten zuruck, und schliesslich bleiben nur die beiden hellsten Kanten als Limen zuruck und das seien eben jene beiden Hauptlinien .Thus we see how line spectra are related to band spectra, and that there is really no difference between the constitution of the matter which enters into the vapours of metals and metalloids"

Ich habe jenes Bandenspectrum mie gesehen, und ich weiss nicht, wie genau eine Messung Identität zwischen den Kanten und diesen Linien ergeben hat Aber ich möchte die Berechtigung des Schlusses und die Identität beider auf alle Falle bestreiten. Ich habe das Silberspectrum im Bogen photographirt, wo die Dampfmenge gewaltig gross ist, viel grosser jedenfalls, als in Hartleys Flamme. Aber ich habe nie eine Spur von Banden entstehen sehen, sondern die Linien bleiben solche, werden breiter, kehren sich um, aber stets als einzelne Linien. Ich bin also überzeugt, dass es sich nur um zufallige mehr oder weniger genaue Coincidenz zwischen den Silberlinien. und den Kanten der Silberbanden handeln kann, dass aber weder in diesem Falle, noch sonst jemals wirkliche Linien eines Linienspectrums als Reste eines Bandenspectrums betrachtet werden durfen

Erwahnt sei noch eine Arbeit von Moreau²), die mir indessen unklar geblieben ist Auf Grund einer Theorie über Wechselwirkung zwischen Aether

¹⁾ W N Hartley, Flame spectra at high temperatures Part I — Oxy-hydrogen blow-pipe spectra Phil Trans 185A p 161—212 (1894) Siehe p 167. — Auch Rep Brit Ass. 1894 p. 610—611

²⁾ G Moreau, De la périodicité des raies d'absorption des corps isotropes C. R 119. p 422-425 (1894)

und Materie zieht er den Schluss in einem isotropen Koiper, der nur ein System materieller Molecelen enthalt, mussen zwei Fortpflanzungswellen moglich sein. Die eine giebt Banden mit anomaler Dispersion, die sich aber auch auf feine Linien mit normaler Dispersion reduciren konnen, die andere giebt schwachere, aber zahlreichere und periodisch vertheilte Linien. — Soll das Linien- und Bandenspectra bedeuten?

Wenn wir hohere Temperaturen oder starkere Entladungen einwirken lassen, so andern sich die Spectra der Verbindungen und die Bandenspectra der Elemente in ganz analoger Weise, worauf zuerst Lockyer hingewiesen hat bei den Bandenspectren der Verbindungen tieten zu den Banden die langsten Linien des Metalles hinzu, sie werden allmahlich starker und ihre Anzahl wachst, wahrend in demselben Maasse die Banden verblassen und in der Reihenfolge zunehmender Starke unsichtbar werden, bis schliesslich nur das Spectium des Metalles ubrig ist, wenn alle Verbindungsmoleceln dissociirt sind Beim Bandenspectrum des Elementes kommen ebenfalls zu den Banden erst nur die langsten Linien des Linienspectrums hinzu, ihre Zahl und Starke wachst, wahrend die Banden verblassen, bis schliesslich das reine Linienspectrum ubrig bleibt Dann sind offenbar alle zusammengesetzten Moleceln in einfachere dissociirt worden Dass der Uebergang in beiden Fallen nicht ein plotzlicher bei einei bestimmten Temperatur oder Entladungsstarke eintretender ist, ruhrt zweifellos davon her, dass die Moleceln sich, entsprechend den Anschauungen der kinetischen Gastheorie, mit sehr verschiedenen Geschwindigkeiten bewegen, daher sehr verschieden starke Stosse erfahren, und daher ein Theil der Moleceln dem mittleren Zustand voraus ist, ein anderer Theil abei zuruck ist Daduich wild jeder Uebergang continuirlich gemacht, statt sprungweise zu sein

Wenn wir nun finden, dass ausser dieser fundamentalen Aenderung noch kleinere fort und fort stattfinden, so ist es, wie Lockye i mit Recht sagt, nur logisch, auch diese anderen Aenderungen demselben Grunde zu zu schreiben. Der Einwand, dass weitere Zeilegungen, wenn das Molecel einmal im seine Atome zerfallen sei und damit das Bandenspectrum in das Linienspectrum übergegangen ist, nicht möglich seien, halt nicht Stich, denn danach könnte der einatomige Quecksilberdampf und andere überhaupt nur ein Spectrum geben, wir mussen hier eben unterscheiden zwischen dem chemischen Atom, die her kleinsten Menge, welche bei unseren Temperaturen bei allen bekannten chemischen Processen ungetheilt bleibt, und den physikalischen Atomen, noch viel kleineren Theilen, aus denen in beliebig grosser Zahl wir das chemische Atom zusammengesetzt denken mussen

Uebrigens ist ja auch rein chemisch die vielfache Veranderlichkeit des Molecels für zahlreiche Elemente wohl bekannt, sie aussert sich in dem Vorkommen allotroper Modificationen, deren man von Jahr zu Jahr immer mehr kennen lernt, in variabler Dampfdichte, in variabler Atomwärme Es ist recht bezeichnend, dass die Klasse von Elementen, für welche zuerst die Veranderlich-

keit der Spectren auffiel, die Metalloide, auch diejenigen sind, die chemisch als die unstabilsten erscheinen

183. Der Hauptvorkampfer fur die Dissociationstheorie ist Lockyer, aber auch andere haben ihm schon fruh wenigstens theilweise zugestimmt. So sagt Schuster i) "Since the work of Mitscherlich it has gradually been recognised that a combination of atoms changes entirely the spectrum. This change is not slight, but fundamental. The whole vibrating system seems to have been altered, and there is at present, in the vaste majority of cases, no hope that we may consider the vibrations of a molecule to be only the slightly disturbed vibrations of the atoms. We have now a second cause for a change in the different orders of spectra. We need no more look on a continuous spectrum as a line spectrum, disturbed by the shocks of other molecules; but we may explain it by the changes which have taken place in the individual molecule

According to this view, liquid and solid bodies give generally continuous spectra not because they are liquid or solid, but because in these states the molecules have a more complicated structure than in the gaseous state periment has to decide between the two theories the theorie of molecular disturbance, and the theorie of molecular structure. I think that the facts are decidedly in favour of the latter theory Mr. Lockyer's investigations have shown that most bodies give us a continuous spectrum, as a gas, before they condense, and many at a considerable temperature above the boiling point. Mr. Lockyer has rightly drawn the conclusion from these facts, that the atomic aggregation of the molecules is the cause of the different orders of on heating or cooling a vapour, we find that the continuous spectrum is produced, not by a widening of the bands, but by a direct replacement, which is sometimes sudden and sometimes gradual, and which leaves no doubt in the observer's mind that he has to deal with two vibrating systems, and simply with a disturbed one - That the discontinuous spectra of different orders (line and band spectra) are due to different molecular combination, I con-. sider to be pretty well established, and analogy has led me (and Mr Lock yer before me) to explain the continuous spectra by the same cause, for the change of the continuous spectrum to the line or band spectrum takes place in exactly the same way as the change of spectra of different orders into each other."

Auch Liveing²), der in den gemeinsamen Arbeiten mit Dewar im Allgemeinen die Ansichten Lock yers lebhaft bekampft, sagt in Bezug auf das

¹⁾ A Schuster, Spectrum of oxygen Phil Trans 170, I p 37—54 (1879), siehe p 38 und 39 Siehe auch A Schuster, The spectra of chemical compounds Nat 16 p 193—194 (1877)

²⁾ G D Liveing, Address to the chemical section of the British Association Rep. Brit Ass 1882, auch Chem. News 46 p. 97—101 (1882)

Spectrum des Eisens mit seinen zahllosen Linien "Make what allowance you please for unknown harmonic relations, and for lines which are not reversible and may not be directly due to vibrations of molecules we still have a number of vibrations so immense that we can hardly conceive any single molecule to be capable of all of them, and are almost driven to ascribe them to a mixture of differing molecules, though we have as yet no independent evidence of this, and no satisfactory proof that any of this mixture are of the same kind as occur in other elements "

In meinem Lehrbuch der Spectralanalyse habe auch ich i) mich seinerzeit für die Berechtigung der Dissociationstheorie in gewissem Sinne ausgesprochen, damals nur auf Grund des Studiums fremder Arbeiten Die eingehende spectroscopische Beschaftigung in den letzten funfzehn Jahren hat diese Anschauung nur befestigt Ich bin überzeugt, dass im Allgemeinen das Spectrum eines Elementes ein Gemisch zahlreicher Spectra ist, die verschieden gebauten Moleceln angehoren, die Mehrzahl der Moleceln wird dem Dissociationsgrad entspiechen, welcher durch die augenblicklich herrschenden Bedingungen, - Temperatur, Druck, Menge der dissociirten und undissociirten Moleceln, Art der Anregung — gegeben ist Daneben haben wir aber immer eine Anzahl Moleceln, welche grösserer und geringerer Dissociation entsprechen, wobei ihre Anzahl abnimmt, je weiter sie sich von dem mittleren Zustand entfernen 2) Fur jede Substanz wird es eine Temperatur geben, wo sie vollig dissociirt ist, und dieser Zustand wird desto leichter erreicht werden, je einfacher das Molecel von vornherem ist und je tiefer sein Siedepunkt liegt diesem Zustande grosster Dissociation wird das Spectrum so einfach wie moglich sein, weil eben die Spectra anderer Temperaturen fehlen, und es wird dann vermuthlich ein ganz gesetzmassig gebautes Spectrum sein. Ich glaube, dass es damit zusammenhangt, dass wir bei den Alcalien nur oder fast nui gesetzmassig gebaute Spectra finden, bei anderen Elementen aber die Zahl der Linien, die sich nicht haben gesetzmassig einordnen lassen, mit der Schmelztemperatur wachst 3)

184. Nach diesen einleitenden Bemerkungen will ich die Versuche, welche Lock yer zur Stutze der Dissociationstheorie herangezogen hat, besprechen Zu dei Vorstellung, dass die Elemente dissociirt werden konnten, scheint Lock yer durch die damals allgemeine Annahme gelangt zu sein, dass im Spectrum der Sonne kein einziges Metalloid⁴) erkennbar sei An eine Liste der in der Sonne vorhandenen und nicht vorhandenen Elemente knupft er die Bemer-

¹⁾ H Kaysei, Lehrbuch der Spectralanalyse Berlin bei Springer 1883 Siehe Kap 16

²⁾ Siehe H Kaysei und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente Abh Berliner Akad 1888, siehe p 7 u 8

³⁾ Siehe H Kayser und C Runge, Uebei die Spectren dei Elemente Funfter Abschnitt Abh Berl Akad 1892 Siehe p 36—38

⁴⁾ Inzwischen sind mehrere Metalloide im Sonnenspectrum gefunden, wenn auch noch immer auffallend wenig, es sind, ausser H C, N (in den Cyanbanden), O, Si.

kung 1): "I have asked myself wether all the above facts cannot be grouped together in a working hypothesis which assumes that in the reversing lavers of the sun and stars various degrees of "celestial dissociation" are at work. which dissociation prevents the coming together of the atoms which, at the temperature of the earth and at all artificial temperatures yet attained here. compose the metals, the metalloids, and compounds. On this working hypothesis, the so-called elements not present in the reversing layer of a star will be in course of formation in the coronal atmosphere and in course of destruction as their vapour-densities carry them down; and their absorption will not only be small in consequence of the reduced pressure of that region, but what absorption their is will probably be limited wholly or in great part to the invisible violet end of the spectrum. — The spectroscopic evidence as to what may be called the plasticity of the molecules of the metalloids, including of course oxygen and nitrogen, but excluding hydrogen is overhelming. - May we not from these ideas be justified in defining a metal, provisinally, as a substance, the absorption-spectrum of which is generally the same as the radiation-spectrum, while the metalloids are substances the absorption-spectrum of which, generally, is not the same? In other words, in passing from a cold to a comparatively hot state, the plasticity of these latter come into play and we get a new molecular arrangement. Hence are we not justified in asking whether the change from oxygen to ozon is but a type of what takes place in all metalloides?"

Während hier Lockyer nur eine Veränderlichkeit der Metalloide anzunehmen scheint, schliesst er bald auch die Metalle ein. Die schon erwähnten Untersuchungen über die Absorptionsspectra der Metalle, veranlassen ihn, für sie fünf verschiedene Stufen 2) des Molecularbaues anzunehmen. Erwährt sei hier nur noch eine Absorptionserscheinung bei Na3), die unerklärt geblieben ist, vielleicht mit anomaler Dispersion zusammenhängen mag.

185. Eine weitere Stütze findet dann Lockyer4) in der starken Veränderlichkeit einzelner Linien; namentlich ist hier Ca zu erwähnen, bei welchem sich die Linie 4226 ganz anders verhält, als die Linien H und K der Sonne. Während in sehr schwachen Funken nur 4226 auftritt, kommt im schwachen Bogen H und K hinzu, 4226 ist aber stärker; im Bogen mit sehr starkem Strom sind sie fast gleich, in stärkerem Funken werden H und K stärker, im stärksten Funken sind sie allein vorhanden. Aehnliche rela-

2) Siehe § 165.

¹⁾ J. N. Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun. — No. III. Phil. Trans. 164, II. p. 479—494 (1874), siehe p. 492 u. 493.

³⁾ J. N. Lockyer, On a new class of absorption phenomena. Proc. Roy. Soc. 22. p. 378-3S0 (1874). Siehe auch Phil. Mag. (4) 49. p. 320-326 (1875).

⁴⁾ J. N. Lockyer, Preliminary note on the compound nature of the line-spectra of elementary bodies. Proc. Roy. Soc. 24. p. 352—354 (1876). Sur de nouvelles raies du calcium. C. R. 82. p. 660-662 (1876). — Researches in spectrum analysis in connexion with the spectrum of the sun. No. VII. Proc. Roy. Soc. 28. p. 157-180 (1878), auch Nat. 19. p. 197-201, 225-230 (1879). - Note on some spectral phenomena observed in the arc produced by a Siemens' machine. Proc. Roy. Soc. 28. p. 425-428 (1879).

tive Intensitatsveranderungen werden auch bei Li, bei Wasseistoff, bei Ba, Mn u s w beobachtet, und alle diese Erscheinungen auf das Vorhandensein verschiedener Moleceln bei verschiedenen Temperaturen geschoben

Zu diesen Beobachtungen ist indessen zu bemerken, dass sie nur zum Theil richtig sind, bei der geringen Kenntniss über die Spectia der Elemente waren Irrthumer schwer zu vermeiden, und sie sind zahlreich vorgekommen So wird z B eine Linie des Indiums fui eine Wasserstofflinie gehalten, ebenso die Heliumlinie und die Coronalinie Da diese Linien unter Umstanden allein vorkommen, wird behauptet, jede Linie des Wasserstoffs konne bei passender Temperatur allein sichtbar sein, sie gehore also zu einem besonderen Molecularbau, was naturlich im Lichte der heutigen Kenntnisse unhaltbar ist. Es ist für alle diese Beobachtungen von Lockyei auch hervorzuheben, dass er viel zu sehr nur den Einfluss der Temperatur betont, ihn allein annimmt. wahrend wir doch gar nichts daruber wissen, ob wirklich die Temperatur sich wesentlich andert, wenn wir von einem Funken ohne Flasche zu einem Ueberhaupt durfen wir, wenn wir von solchen mit Flasche ubergehen. Flammen zu Bogen und zu verschiedenartigen Funken gehen, nicht sagen, dass die geanderten Spectren auf geanderter Temperatur beruhen, was die geänderte Art der Anregung macht, wissen wir eben nicht, es scheint sehr wohl moglich, dass dasselbe Molecel ein anderes Spectrum liefern konne, oder wenigstens ein verandertes, wenn wir von der Erregung durch Warme zu der viel gewaltsameren Erregung durch Funken ubergehen

Ferner darf man nicht ausser Acht lassen, dass bei geanderter Stromstarke im Bogen oder bei geandeiter Entladung des Inductoriums die Menge und Dichte des gebildeten Dampfes sich verandeit, und dass daduich die Intensitatsverhaltnisse von Linien sich andern konnen. In der That zeigen Huggins und Lady Huggins¹), dass bei ungeanderter Entladung durch Aenderung der vorhandenen Menge Ca-Dampf die Linie 4226 fast so stark gemacht werden kann, wie H und K, oder verschwinden kann, wahrend H und K noch sichtbar sind. Es sei aber hervorgehoben, dass diese Versuche nicht im Stande sind, die Thatsache zu eiklaien, dass in der Flamme 4226 starker ist, als H und K. Hier mussen wir veranderte Emission des Dampfes heranziehen

Bet allen solchen Betrachtungen macht Lockyer haufigen Gebrauch von einem Schema, indem er sich eine Reihe von Oefen mit verschieden hohen Temperaturen denkt, in welche man die Substanz bringen kann. Sei A der heisseste Ofen, in ihm existite eine Substanz α , welche als Spectrum eine Linie zeigt (Fig. 17). Die Substanz moge bei medrigerer Temperatur sich mit sich selbst oder mit einer anderen Substanz verbinden, so dass der Korper β entsteht. Der Ofen B soll die entsprechende Temperatur besitzen, und daber soll ein anderes Spectrum mit zwei Linien sichtbar sein. Bei der noch tieferen

¹⁾ Sir W Huggins and Lady Huggins, On the relative behavior of the H and K lines in the spectrum of calcium Proc Roy Soc 61 p 433—441 (1897), auch Astrophys J 6 p 77—86 (1897)

Temperatur eines dritten Ofens C soll wieder duich Anlagerung weiterei Atome eine dritte Substanz γ entstehen, die als Spectrum drei Linien zeigt, endlich im kaltesten Ofen D soll die compliciteste Verbindung δ mit vier Linien existiren konnen Je nachdem, in welchen Ofen wir dann die Substanz δ bringen, wird sie uns verschiedene Spectra zeigen, es werden aber nicht die ieinen Spectra der einzelnen Stufen auftreten, da auch schon bei niedrigeren Temperaturen einzelne Moleceln dissociirt sind, so dass schon im kaltesten Ofen schwache Spuren der Linien der Dissociationsproducte α , β , γ sichtbar

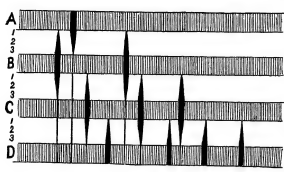
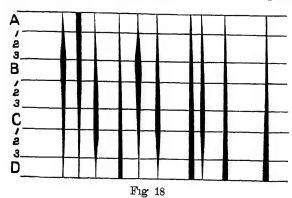


Fig 17

sind Wenn die Temperaturen in den einzelnen Oefen nicht hoch genug sind, um die vollstandige Dissociation hervorzubringen, so werden wir ein Schema, wie Fig 18 es giebt, erhalten Hier sind in allen Oefen alle Linien eingezeichnet, aber mit sehr verschiedener Starke, und wir beobachten bei Temperaturveran-

der ungen nur Aenderungen der relativen Intensitaten Diese Figur entspricht besser den thatsachlichen Verhaltnissen, da bei jeder Temperatur sowohl schon dissocurte als noch nicht dissocurte Moleceln vorhanden sind, und nur die Mehrzahl in ihrem Bau der mittleren Temperatur entsprechen.



186. Einen neuen Anlass, seine Dissociationstheorie erweitern, fand Lockyer bei dem Unternehmen, alle Fraunhofer schen Limen auf ihren chemischen Ursprung zurückzufuhren Dazu mussten die Linienspectra aller Elemente festgestellt werden, WOZU Lock yer sie im Bogen oder starkeren und schwacheren Funken verdampfte \mathbf{Da}

keine spectioscopisch reinen Substanzen giebt, so musste von vorn herein damit gerechnet werden, dass in jedem Spectrum auch zahlreiche Linien von Verunreinigungen auftreten, und Lockyer versuchte sie nach dem Princip der kurzen und langen Linien zu erkennen Das geschah z B so Wenn im Spectrum des Ca und des Sr dieselbe Linie sichtbar war, im Ca etwa lang im Sr kurz, so wurde die Linie im Sr gestrichen als Verunreinigung durch Ca, falls die noch langeren Ca-Linien ebenfalls sichtbar waren, aber nicht, falls die langeren Ca-Linien im Sr fehlten Es konnte in letzterem Falle die be-

treffende Linie in beiden Spectren Verunreinigung durch ein drittes Element sein, aber auch in diesem Falle musste sie sich eliminien lassen nach Vergleich aller Elemente unter einander. Dieser Vergleich führte aber Lockyer zu dem Resultat, dass eine Unmenge von Linien übrig blieb, deren jede zwei oder mehr Elementen anzugehoren schien, so dass sein Unternehmen, die Linienspectra der Elemente zu ermitteln, scheiterte 1)

Das Resultat, dass verschiedene Elemente Linien an derselben Stelle zeigen, war nicht neu, sowohl Kirchhoff²) als Ångstrom³) hatten dasselbe bemeikt, aber, vorsichtiger als Lockyei, halten sie es für währscheinlich, dass die Schuld an ungenugender Dispersion liege, dass in Währheit die Linien dicht neben einander fallen und nur nicht getrennt werden konnten. Es ist wohl eine geringe Annahme, wenn ich die Zahl dei Linien der verschiedenen Elemente zwischen den Wellenlangen 2000 und 4000 A auf 100 000 veranschlage, man sieht, dass durchschnittlich auf jede Ångstromsche Einheit 50 Linien kommen, und dass daher noch viel grossere Gehauigkeit in der Bestimmung der Wellenlangen erforderlich ware, als wir sie heute erreichen, wenn kein Zusammenfallen eintreten sollte. Uebrigens ist auch kein theoretischer Grund einzusehen, weshalb nicht einzelne Linien genau coincidiren sollten

Lockyer, der mit nach heutigen Begriffen ganz unvollkommenen Hulfsmitteln arbeitete, einem Prismenapparat und theilweise einem Gitter von Rutherfurd, und wohl kaum eine Genauigkeit von 0.1 A.E. erreichte, musste also zahlreiche Coincidenzen beobachten. Ei deutete sie aber ganz anders als seine Volganger, er wollte sie als Beweis betrachten für eine Dissociation der Elemente in Producte, die mehreren gemeinsam sein konnten, es sollten die langen Linien von Elementen in hoheiem Sinne sein. Wie im Spectrum des Salzes die Linien der Base auftreten, wenn die Dissociation beginnt, und zwar bei verschiedenen Salzen desselben Elementes dieselben Linien, so sollten die gemeinsamen Linien verschiedener Elemente das Kennzeichen für eine gemeinsame hohere Base sein. Lockyer nannte daher diese Linien basische Linien

187. Damit hat Lockyei eine zweite ganz neue Hypothese eingeführt, die eiste Hypothese sagte nur aus, dass das Atom des Chemikers noch aus vielen gleichartigen Theilchen bestehe und zerfallen konne, die zweite Hypothese nimmt an, diese kleineren Theile konnten verschiedenen Elementen gemeinsam sein, die sie nimmt an, man konne ein Element in ein oder mehrere andere verwandeln, wenn man genugend hohe Temperaturen anwende. Diese

¹⁾ J N Lockyer, Researches in spectrum analysis in connexion with the spectrum of the sun No VII Proc Roy Soc 28 p 157-180 (1878), auch Nat 19 p 197-201, 225-230 (1879)

²⁾ G Kiichhoff, Untersuchungen über das Sonnenspectrum und die Spectren der chemischen Elemente Abh Berl Akad 1861, p 63—95, siehe p 72

³⁾ A J Ångstrom, Ueber die Fraunhoferschen Linien im Sonnenspectrum Pogg Ann 117 p 290-302 (1862), nach Oefvers K Vetensk Ak Forh 1861, Nr 8

Hypothese ist offenbar viel bedenklicher, und ich will gleich bemerken, dass nach meiner Meinung weder Lockyer, noch auch einer der neueren Forscher einen entscheidenden Beweis dafür erbracht hat, obgleich J J Thomson den gleichen Schluss gezogen hat

Ich will auch gleich vorweg bemerken, dass die basischen Linien als solche nicht existiren, grossere Hulfsmittel haben in allen von Lockyer angeführten Fallen zeigen können, dass entweder Verumeinigungen der Elemente vorlagen, die betreffende Linie nur zu einem Elemente gehort, oder dass mehrere Linien so dicht zusammenliegen, dass Lockyer sie nicht trennen konnte Das ist nachgewiesen durch die Beobachtungen von Young¹), von Liveing und Dewai²), von Fievez³), von Rowland⁴) Daher sind schon sehr bald die basischen Linien als Stutze einer Dissociationstheorie als falsch erkannt worden, und ich glaube Lockyer hat seiner Anschauung durch nichts mehr geschadet und sie in Verruf gebracht, als dadurch, dass er unbekummert um den Beweis der Nicht-Existenz solcher Linien immer weiter mit ihnen operirt hat

Lockyei sah sich nun dei Aufgabe gegenüber einerseits im Laboratorium nach Dissociationen zu suchen, andererseits auch die Beobachtungen an Himmelskorpein, in denen wir ja viel hohere Temperaturen haben, heranzuziehen, und er hat eine Menge solcher Thatsachen gesammelt, von welchen viele aber einer Kritik nicht Stand halten

Eine erste Reihe von Versuchen wurde in der Weise ausgeführt, dass in einem schwer schmelzbaren Rohre Metalle erhitzt werden, und durch den abdestillirenden Dampf Funken eines Inductors geschickt weiden Dabei hat Lockyer 5) hochst merkwurdige Erscheinungen beobachtet Wenn z B. Na sich im Rohre befand, so entwickelte dasselbe beim Erhitzen im Vacuum zuerst grosse Mengen von Wasserstoff, die abgepumpt wurden Bei starkerei Erwarmung bilden sich dann Na-Dampfe Hort man nun auf zu pumpen und lasst Entladungen hindurchgehen, so ist dei obeiste Dampf gelb gefarbt und zeigt im Spectroscop nur D und H_{α} , darüber sieht man H_{α} und H_{β} Unter der gelben Schicht erscheint eine, die "sapgreen" aussieht, und die grune, 10the, gelbe Natriumlinie in gleicher Helligkeit zeigt daneben H_{α} Dicht über dem Metall endlich befindet sich eine "laub-grune" Schicht, welche nur die grüne und rothe Na-Linie und H_{lpha} zeigt. Die Beobachtungen sind mit \mathbf{einem} gradsichtigen Spectroscop gemacht, also jedenfalls mit kleiner Dispersion, und

¹⁾ C A Young, Spectroscopie notes 1879—1880 Amer J (3) 20 p 353—358 (1880), auch Nat 23 p 281—282 (1880)

²⁾ G D Liveing and J Dewai, On the identity of spectral lines of different elements Proc Roy Soc 32 p 225-231 (1881)

³⁾ Ch Fievez, Etude du spectre solane Ann Observ de Bruxelles (2) 4 p 1-4 (1882), auch Mem soc Spettrosc Ital 11, 8 p 15-18 (1882)

⁴⁾ H A Rowland, Report of progress in spectium work Johns Hopkins Univ Circ 10 Nr S5, p 41—42 (1891), auch Chem News 63 p 133—134 (1891)

⁵⁾ J N Lockver, Note on the spectrum of the sodium Proc Roy Soc 29 p. 140 1879) On a new method of studying metallic vapours Proc Roy Soc 29 p 266-272 (1879).

es ist mithin nicht sicher, wie weit die gesehenen Linien lichtig gedeutet sind. Die Resultate wurden Allem, was wir sonst über das Verhalten des Na-Spectiums wissen, widersprechen, da noch niemals die rothen und grunen Linien, die zu den Nebenserien geholen, ohne die D-Linien beobachtet sind. Es ware daher sehr wunschenswerth, dass der Versuch wiederholt wurde. Ich halte es durchaus nicht für unmöglich, dass eine Serie allein im Spectium eines Elementes sichtbar ist, — wir werden sehen, dass Wasserstoff uns ein eclatantes Beispiel dafür liefert, — aber ich muss bekennen, dass mir dieser Versuch nicht beweiskraftig erscheint. Es ist zu auffallend, dass sonst niemals ahnliche Erscheinungen beobachtet sind, trotz der zahllosen Untersuchungen, die über Na gemacht worden sind

Lock yer deutet die Beobachtungen von seinem Standpunkt ganz folgerichtig als eine Dissociation und fractionirte Destillation des Natiiums Ganz analoge Erscheinungen findet er bei Kalium und Calcium und zieht dieselben Schlusse

Bei anderen Versuchen i) weiden die Substanzen in der Flamme verdampft, und durch den Dampf Funken geschickt, und nun die Spectra mit und ohne Funken verglichen, bei Mg, Li, K zeigen sich Aenderungen, aber auch hier sind einzelne Deutungen falsch. So giebt Lock ver an, in der Flamme habe Mg ein weites Triplet, welches sich im Funken in ein enges verwandle, das enge Triplet ist die Gruppe b des Sonnenspectrums, das sogen weite Triplet aber enthalt Banden, welche Liveing und Dewar einer Verbindung von Mg und H zuschreiben, wahrend die dritte Linie des Triplet b in der Flamme nur wegen Lichtschwache nicht gesehen wurde

Auch die ausseist schwierige Flage der Spectren des Kohlenstoffs behandelt Lockyel²) Er glaubt auch hier drei verschiedene Temperaturstufen annehmen zu sollen Der niedligsten Temperatur soll die Bande 4215 bis bis 4151, einer hoheren die Bande 3881—3843, der hochsten die Linie 4267 entspiechen Ueber die übrigen Banden ausseit sich Lockyer hier nicht — Ich halte auch diese Angaben für unrichtig Die beiden Banden sind Cyanbanden, nach der Bezeichnung von Kaysel und Runge³) die zweite und dritte Cyanbande, sie treten immer zusammen auf 4267 ist eine Linie des Linienspectrums, gehort also in der That zu einem einfacheren Molecel

In diesen Versuchen handelte es sich nur um Veranderung der Spectra, in anderen aber soll nachgewiesen werden, dass die Elemente gemeinsame Bestandtheile haben Lock yer 4) erhitzt dazu die Substanzen und findet, dass

¹⁾ J N Lockye1, On a new method of spectrum observation Proc Rov Soc 30 p 22-31 (1879) Siehe auch Nat 22 p 4-7, 309-322, 562-565 (1880)

²⁾ J N Lockyer, Note on the spectrum of carbon Proc Roy Soc **30** p 335—343 (1880) Further note on the spectrum of carbon Proc Roy Soc **30** p 461—463 (1880) Siehe auch Nat **22** p 309—311 (1880)

³⁾ H Kayseı und C Runge, Ueber die Spectren dei Elemente Zweiter Abschnitt Abh Berliner Akad 1889

⁴⁾ J N Lockyer, Notes on recent spectral observations Rep Brit Ass 1879, p 317, Expériences tendants à démontre la nature composée du phosphore C R 89 p 514—515 (1879)

sie Gase entwickeln, und zwar meist Wasserstoff, das findet sich z B bei Na, P, Mg, Jn, Li Es ist nun genugend bekannt, dass viele Metalle Wasserstoff occludiien und bei hoherer Temperatur wieder abgeben, aber Lockyer deutet die Erscheinung als eine Dissociation der Metalle, wobei Wasserstoff als Dissociationsproduct auftritt

188. Alle diese Versuche sagen nach meiner Meinung gar nichts über die Zerlegung unserer Elemente in andere, aber man wird auch nicht erwarten konnen, solche Erscheinungen mit den irdischen Temperatuien zu finden, denn fur dieselben Temperaturen hat ja die Chemie die Elemente als unzerlegbar erkannt Man muss hohere Temperaturen zur Anwendung bringen Die stehen uns in den Himmelskoipern zur Verfugung, und so wendet sich Lock yer zur Vergleichung der irdischen Spectren mit denen der Sonne und der Sterne, und zur Vergleichung der Spectra, die wir von verschiedenen Theilen der Sonne erhalten, Theilen, deren Temperatur wir als verschieden betrachten konnen Diese Vergleichung giebt nun in der That nach meinei Meinung eine ganze Reihe von Thatsachen, die sich am ungezwungensten durch eine Dissociation der Elemente erklaren lassen, wobei ich aber unter Dissociation nur das Zerfallen in Theile verstehe, welche verschiedenene Spectia geben, nicht in Theile, welche verschiedenen Elementen gemeinsam waren Das letztere nimmt abei Lock yer in vielen Fallen an, indem er das Verhalten seiner basischen Linien verfolgt. Ich will zunachst diese Betrachtungen angeben, die, wie schon bemerkt, verfehlt sind, weil es keine basischen Limien giebt

Lockyer¹) beobachtet in der Chromosphare helle Linien, die meisten derselben sollen basische Linien sein Er benutzt dann²) die berühmte Liste der Chromospharelinien, welche Young³) auf dem Mt Sherman beobachtet hat Young giebt hier ein Verzeichniss aller gesehenen Linien mit der Zahl der Fälle, in welchen sie beobachtet wurden Damit vergleicht Lockyer die Tabellen dei Spectren der Elemente von Ängstrom und Thalen, wobei an Stelle der Haufigkeit die Starke der Linien tritt, was berechtigt ist unter der Voraussetzung, dass das Spectrum des Elementes unveranderlich sei, dann mussten offenbar die starksten Linien am haufigsten gesehen werden Dabei ergeben sich nun ausserordentlich grosse Unterschiede, und zwai finden sich in Youngs Liste vorwiegend die Linien, welche nach Ängstrom und Thalen mehreren Elementen angehoren, also die basischen Linien Einige in der Chromosphare besonders oft gesehene Linien sind z B h = 4101, dies soll ausser im Wasserstoff nach Lockyer auch vorkommen im Spectrum

¹⁾ J N. Lockyer, Preliminary note on the substances which produce the chromospheric lines Proc Roy Soc 28 p 283—284 (1879), auch Nat 19 p 292 (1879)

²⁾ J N Lockyer, Discussion of Young's list of chromospheric lines Proc Roy Soc 28 p 432-444 (1879)

³⁾ C A Young, Letter to the superintendent of the U S coast survey containing a catalogue of bright lines in the spectrum of the solar atmosphere, observed at Sherman, Wyoming Territory, U S A, during July and August 1872 Americ J (3) 4 p 356-362 (1872), auch Nat 7 p 17-20 (1872)

von Ce, La, Di, In, Ru, Sn, U — b_a , die Magnesiumlinie, soll auch noch angehoren Fe, Mo, W, Co, Mn, Ca, Cu, Al — Die Linie 1474K soll sich auch zeigen in Fe, Mo, W, Co, Al, Sr, Ti, Cr u s w Lockyer schliesst also "The elements with which we are acquainted here, do not exist in the sun"

Diese Thatsache wird sich wohl so erklären, dass, wenn wegen ungenugender Dispersion an einer Stelle des Spectrums mehreie Linien zu liegen scheinen, die Wahrscheinlichkeit, an dieser Stelle eine Linie zu sehen, naturlich in entsprechendem Maasse wachst 1)

Weiter sagt Lockyer²) wenn die basischen Linien hoherer Temperatui angehoren, werden wir erwarten mussen, sie in den heisseren Theilen der Sonne reichlicher zu finden Solche heisseren Theile werden nun reprasentirt durch die Flecken und die Protuberanzen, es werden daher die Metallspectra von Ängstrom und Thalen verglichen mit den in Flecken und Protuberanzen gesehenen Linien Lockyei giebt folgende Liste

	Na	Mg		Ca		1		•				
Zahl dei Linien von Thalén	8	4	23	25	18	12	19	16	15	14	87	104
Gesehen in Flecken und Protuberanzen	4	3	1	7	0	1	3	2	0	3	11	33
Verbreitet in Flecken	6	4	3	15	0	3	3	3	0	3	18	50
Gesehen in Protuberanzen	6	3	7	10	0	2	3	6	0	5	18	62
Nicht in Flecken oder Protuberauzen	0	0	14	7	18	8	16	9	15	9	62	25

In der ersten Zeile steht die Zahl der Linien, welche Thalen in seinen Listen für die betreffenden Elemente zwischen B und b des Sonnenspectrums giebt, in der zweiten die Zahl der betreffenden Linien, die sowohl in Flecken verbreiteit, als in Protuberanzen hell gesehen wurden. Die dritte Zeile enthalt die Zahl der in Flecken gesehenen Linien, die vierte die in Protuberanzen, die funfte endlich die Zahl der Linien, welche weder in Flecken noch in Protuberanzen beobachtet ist. Es eigiebt sich somit, dass die grossere Halfte der von Thalen geführten Linien in den heisseren Theilen der Sonne nicht gesehen sind. Unter den Linien sind 18 basische, die sammtlich unter den in Flecken von Young verbreitert gesehenen sind, und von denen 13 auch in Protuberanzen beobachtet sind. Das spricht im Sinne Lock yers also wieder dafur, dass die basischen Linien solche höherer Temperatur sind

Gegen diese Liste ist aber auch vielerlei einzuwenden die Beobachtung der Flecken- und Protuberanzen-Spectra war eine sehr unvollkommene, so dass ohne Zweifel zahlreiche Linien übersehen sind, ferner aber ist es gar nicht wunderbar, wenn von den schwacheren Linien der Elemente so manche nicht beobachtet sind, endlich ist hervorzuheben, dass die Beobachtungen von Thalén mit Funkenspectren gemacht sind, welche überhaupt dem Sonnenspectrum weniger entsprechen, als die Bogenspectra Das kann man zwar auch als einen

¹⁾ Gegen diesen Einwand sucht Lock ver sich zu vertheidigen Nat 24 p 393 (1881)

²⁾ J N Lockye1, Report to the committee on solar physics on the basic lines common to spots and prominences Proc Roy Soc 29 p 247—265 (1879) Siehe auch On the necessity for a new departure in spectrum analysis Nat 21 p 5—8 (1879).

Beweis für die Veranderlichkeit der Spectra, also auch in meinem Sinne für Dissociation, anführen, aber nicht für die Bedeutung der basischen Linien

In weiteren Abhandlungen fuhrt Lockyer¹) dieselbe Untersuchung speciell für Eisen genauer durch Auch hier zeigt sich, dass die Linien, welche in Flecken verbreitert sind, im Allgemeinen ganz andere sind, als welche in den Protuberanzen auftreten, in beiden Fallen aber sind viel mehr basische Linien vorhanden, als nicht basische Es finden sich z B folgende Zahlen

•	zwischen F und b	zwischen b und 5480
Gesammtzahl der Linien	96	67
Gesehen in Flecken und Protuberanzen	38	41
Basische Linien	15	17
Basische Linien in Flecken und Protuberanzen	14	15
Basische Linien nicht in Flecken und Protuberanzen	1	2

Also auch hier zeigt sich, dass die basischen Linien bei der hoheien Temperatur fast sammtlich bestehen bleiben, die anderen Linien aber verschwinden

Es ist gar nicht zu leugnen, dass diese Beobachtungen sehr bestechend aussehen, und dass es nicht leicht ist, sie zu erklaren. Tiotzdem muss die Lockyersche Erklarung fallen, da mit dem Nachweis, dass alle diese Linien mehrfache sind, ihr jede Berechtigung entzogen ist. Ich verlasse daher die weitere Besprechung der basischen Linien, über welche ich nur einen geringen Theil der Lockyerschen Betrachtungen hier vorgeführt habe

189. Von den ubrigen Versuchen, den Zerfall der Elemente zu beweisen, will ich zuerst noch einen verfehlten anfuhren. Wie schon erwähnt, hatte Lockyer auf die Veranderlichkeit des Ca-Spectrums hingewiesen und gesagt, man musse von der Untersuchung der Sterne Weiteres erwarten. Es schien nun eine merkwurdige Bestatigung der Dissociirbarkeit, als Huggins²) bei der Photographie der Spectra der weissen Sterne fand, dass in einigen H und K sehr stark vorhanden sei, in andern aber fast nur H, wahrend K fehlte. Da man damals als Ursprung fur H und K nur Ca kannte, so war es naturlich, dass Lockyer diese Beobachtung als Beweis für eine tiefgehende Aenderung des Ca auffasste. Huggins³) scheint diese Auffassung getheilt zu haben, da er seine Beobachtung Lockyer speciell mittheilte

Aber sehr bald erwies sich die Erklarung als trugerisch H W Vogel¹) fand, dass H eine mehrfache Linie sei, — im Sinne der angewandten Dispersion, — dass mit der Ca-Linie 39686 eine Linie der Wasserstoffserie 39700 zu-

¹⁾ J N Lockyer, Note on the redcution of the observations of the spectra of 100 sunspots observed at Kensington Proc Roy Soc 32 p 203—206 (1881) Sun les raies du fer dans le soleil C R 92 p 904—910 (1881) Siehe auch Nat 24 p 269—270 (1881)

²⁾ W Huggins, On the photographic spectra of stars Proc Roy Soc 80 p 20—22 (1879), Phil Trans 171 p 669—690 (1880)

³⁾ Siehe J N Lockyer, Nat 19 p 226 (1879)

⁴⁾ H W Vogel, Ueber die Spectra des Wasserstoffs, Quecksilbers und Stickstoffs Berl Ber 1879 p 586—604 Ueber die neuen Wasserstofflinien, die Spectra der weissen Fixsterne und die Dissociation des Calciums Berl Ber 1880, p 192—198 Siehe auch Astron Nachr 96 p 327—330 (1880), Ber Chem Ges 13 p 274—276 (1880)

sammenfiel Wo also in den Sternen nur H volhanden ist, haben wir nur Wasserstoff, kein Ca, wo H und K zu sehen sind, haben wir neben Wasserstoff auch Ca, H ist dann doppelt

190. Eine wichtige Beobachtungsreihe eroffnete Lockver 1), als ei entdeckte, dass in den Protuberanzen und Flecken, in welchen er ja zueist starke Verschiebungen der Linien beobachtet und durch das Doppler sche Princip eiklart hatte, nicht alle sichtbaren Linien ein und desselben Elementes gleich grosse Verschiebung zeigen Von dicht neben einander liegenden Linien sind die einen in Ruhe, andere nach Roth, wieder andere nach Violett verschoben Die Linien vertauschen in verschiedenen Flecken und Protuberanzen ziemlich regellos ihre Rolle, aber man kann doch einige Linien herausfinden, die sich ımmer in deiselben Weise verhalten, also offenbar zusammengehören Wenn man die gleiche Beobachtung an Linien verschiedener Elemente macht, so wird man sich nicht wundern wir sehen ja immer gleichzeitig Linien, die in sehr verschiedenen Schichten der Sonnenhulle ihren Ursprung haben, und wir werden annehmen konnen oder mussen, dass in verschiedenen Schichten auch die chemische Zusammensetzung der Dampfe verschieden ist Da wir nun in Flecken und Protuberanzen sturmische Bewegungen haben, so ist es nicht erstaunlich, dass benachbarte Schichten verschiedene Bewegungen besitzen, und dann kann eine Schicht, die etwa mehr Ca enthält und die gesehenen Ca-Linien hervorbringt, sich etwa von uns entfernen, wahrend eine andere Schicht. die z B ieicher an Na ist, sich nahert, also die Linien nach der entgegengesetzten Seite verschoben zeigt. Wenn wir dieselbe Auffassung auf die Erschemungen der verschiedenen Linien desselben Elementes anwenden, so wird es offenbar am einfachsten sein, mit Lock ver anzunehmen, dass die verschieden verschobenen Linien von verschiedenen Dampfmassen ausgehen, die sich an verschiedenen Stellen befinden Wir wurden dann Dampfe z B von Eisen haben, welche eine Reihe von Linien absorbiren oder emittiren, und andere Eisendampfe, welche eine Reihe ganz anderer Limen absorbiren, die beiden Dampfmassen wurden ebenso verschieden sein, wie die zweier verschiedener Elemente 2)

²⁾ Eine ganz andere Erklarung fur verschiedene Veischiebung der Limen lässt sich durch die Erscheinungen der anomalen Dispersion geben. Es ist hier nicht der Ort, näher darauf einzugehen, ich will vielmehr nur auf die beiden Abhandlungen von W. H. Julius, Solar phenomena considered in connection with anomalous dispersion of light [Akad v. Wetens Amsterdam 1900 p. 575--588, und Astrophys J. 12 p. 185-200 (1900)] und von R. W. Wood, On the production of a line spectrum by anomalous dispersion, and its application to the "flash spectrum" Astrophys J. 13 p. 63-67 (1901) hinweisen. Die Arbeiten haben grosses theoretisches Interesse, aber ich bin mit J. Wilsing [Astron Nachi 156 Nr. 3735 p. 225-229 (1901)] der Ansicht, dass sie für eine wirkliche Erklarung der Sonnenphänomene kaum in Betracht kommen werden. Bei der Correctur kann ich noch eine Arbeit von Julius zufügen. On the origin of the double lines in the spectrum of the chromosphere, due to anomalous dispersion of the light from the photosphere. Proc. Roy. Soc. Amsterdam 1901, p. 195-208.



¹⁾ J N Lockyer, On a sun-spot observed August 31, 1880 Proc Roy Soc 31 p 72 (1880) On the iron lines widened in solar spots Proc Roy Soc 31 p 348—340 (1881) Sur les raies du fei dans le soleil C R 92 p 904—910 (1881) Siehe auch. Chemistry of the sun London bei Mac Millan & Co, 1887, p 347 ff

In Fig 19 ist eine Zeichnung nach Lockyei gegeben, welche für ein kleines Stuck des Spectrums das Verhalten der Eisenlinien zeigt. Oben sind die betreffenden Linien aus dem gewohnlichen Sonnenspectium, darunter die Linien im Bogen resp dem Funken, nach Ängstrom und nach Thalén, eingetragen. Dann folgen die Beobachtungen von Lockyer für einige Flecke, wobei die verschoben oder verzerit gesehenen Linien durch gekrummte Linien angedeutet sind, die unverandert gebliebenen durch grade

Lockyer betrachtet diese Erscheinungen als einen Beweis für die Dissociation des Eisens, und ich mochte ihm darin zustimmen i) Ein anderer Eiklarungsversuch von H W Vogel in st ganz unhaltbar Vogel bemerkt, dass

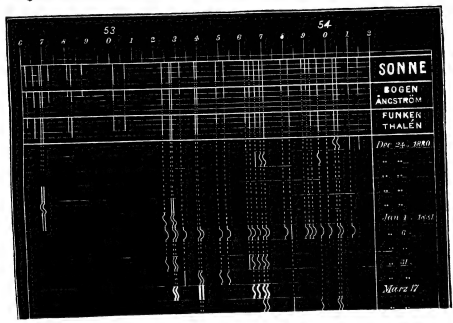


Fig 19

nach den Beobachtungen von Kundt das Losungsmittel eines Farbstoffes Einfluss auf die Lage des Absorptionsstielfen habe, und meint, das Gleiche konne auch bei Dampfen der Fall sein, so dass deren Absorptionslinien sich durch Beimischung anderer Dampfe verschieben

Diese Annahme ist indessen wohl zweifellos falsch, ausserdem abei hilft sie, wie mir scheint, nicht über die Schwierigkeit fort. Denn auch in diesem Fall mussten wir annehmen, dass die verschieden verzeriten Linien von verschieden gemischten Dampfmassen ausgesandt werden, dass also in der Sonne sich Dämpfe befinden, welche nur je einen Theil dei uns bekannten Eisenlinien aussenden

¹⁾ Auch A C Young in semem Buch The sun London bei Kegan Paul, Tiench & Co, 1882, p 100, stimmt Lockyer zu

²⁾ H W Vogel, Ueber Lockyers Dissociationstheorie Berl Ber 1882, p 905-907, auch Wiedem Ann 19 p 284-287 (1883)

In einer vortrefflichen Abhandlung über die genauere Structur der Fraunhoferschen Linien zeigt Jewell¹), dass sie verschiedenen Schichten der Sonnenhulle ihren Ursprung verdanken, und dass sich daher in ihnen in compliciter Weise Emission und Absorption über einander lagern. Je nach der Temperatur und der Dichte der Schicht, deren Wirkung in Frage kommt, konne die Breite, die Intensität und die Wellenlange verschieden sein "Summarizing results, we may say that in some cases we can, in all probability see actually through the cooler absorbing atmosphere of the sun, and observe the original emission lines of the photosphere, or the gases immediately above it. Also, that while all the metallic lines in the solar spectrum are actually produced in those portions of the solar atmosphere close to the sun's surface, the solar line, as we generally recognize it, may in some cases be produced at a considerably higher altitude.

This effectually disposes of the necessity of any dissociation hypothesis to account for most solar phenomena

Two adjacent lines of iron, for instance, may show the effects of a violent motion of iron vapor in opposite directions, in the neighborhood of spots, or one line (the smaller one corresponding to one of Lockyer's "short lines") may show a broadening and increase of intensity in the spectrum of a sunspot, while the other line (the larger one corresponding to one of Lockyer's "long lines") is unaffected. But this does not prove that iron vapor is dissociated in the sun. It merely shows that the apparently similar portions of the two lines in the solar spectrum are produced at different elevations in the solar atmosphere. The stronger iron line will be affected in a sun-spot as much as the other one, but it is the portion of the line produced at the same level as the other line and may be masked completely or very largely, by the emission line produced at a higher level, while the second absorption line in the solar spectrum may be entirely unaffected, being produced at a still higher altitude

This also explains why some of the lines (the short lines generally) of an element may be most prominent in sun-spot spectra, while others (generally the long lines) are those most frequently seen in prominences or in the chromosphere "

Mir scheint, dass mit diesen Worten die Lockyersche Anschauung nicht als falsch erwiesen wird, auch nach Jewell werden die Linien in verschiedenen Schichten verschieden beeinflusst, oder verhalten sich verschieden in Bezug auf Emission und Absorption Das erklärt eben Lockyer als hervorgebracht durch verschiedene Temperatur und Dichte Abei die eine Erklärung lasst sich ebenso wenig beweisen oder widerlegen, wie die andere.

191. Bei Beobachtung der in Sonnenflecken am meisten verbreiterten

¹⁾ L E Jewell, The coincidence of solar and metallic lines A study of the appearance of lines in the spectra of the electric arc and the sun Astrophys J 3 p 89—113 (1896) Siehe die Antwort von Lockyer The shifting of spectral lines Nat 53 p 415—417 (1896)

Linien findet Lockyer¹) eine weitere Stutze seiner Theorie. Es zeigt sich namlich, dass diese Linien immer andere werden, in der Art, dass zur Zeit des Fleckenminimums fast alle stark beeinflussten Linien bekannte Linien sind, die zu Fe gehoren, beim Fleckenmaximum aber fast lauter unbekannte Linien

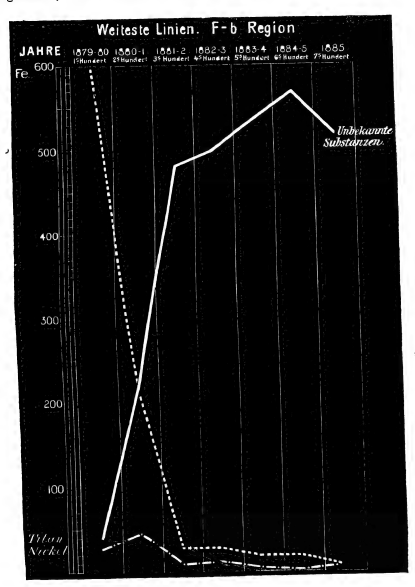


Fig 20

In obenstehender Figur 20 sind die Resultate für einen halben Cyclus, vom Minimum bis zum Maximum, dargestellt, indem als Ordinaten die Zahl der ge-

¹⁾ J N Lockyer, Preliminary report to the solar physics committee on the sun-spot observations made at Kensington Proc Roy Soc 33 p 154—158 (1851) On the most wide-ned lines in sun-spot spectia First and second series from Nov 12, 1879, to Oct 15, 1881,

sehenen Linien, als Abscissen die Zeit genommen ist. Es sind immer die Summen aus Beobachtungen von hundert Flecken genommen, die punktirte Linie bezieht sich auf die Zahl der bekannten Eisenlinien, die ausgezogene auf unbekannte Linien, und man sieht in der That sehr auffallend, wie die Reihe der einen Linien durch die anderen ersetzt wird. Unten sieht man noch die Curven für Ti und Ni, die dasselbe, wenn auch weniger auffallend zeigen. In der zweiten Halfte des Cyclus hat Lockyer¹) den umgekehrten Gang beobachtet, die unbekannten Linien verschwanden allmahlich, die Linien von Fe, Ti, Ni wurden zahlreicher. Da zur Zeit des Fleckenmaximums die Thatigkeit der Sonne besonders gross, daher die Temperatur in den ausseren Schichten besonders hoch ist, so erklart Lockyer die Erscheinung als ein wirkliches Verschwinden des Eisens, wofur die Dissociationsproducte mit unbekannten Linien auftreten

192. In neuester Zeit ist Lockyer²) noch einen Schritt weiter gegangen, indem er auch einen Vergleich zwischen den irdischen Spectren und den Sternspectren anstellt. Ich kann hier aber nur in Umrissen seinen Angaben folgen, da ich mich nicht in einer Discussion der Sternspectra und der Theorie ihrer Entwicklung verlieren will.

Wenn man vom Spectrum des Bogens zu dem des Funkens ubergeht, so verschwinden einzelne Linien, andere werden starker, wenn wir nun die starksten Entladungen, die uns irgend zu Gebote stehen, anwenden, und die Linien, welche bei diesem letzten Schritte besonders an Intensitat gewinnen oder neu auftreten, herausgreifen, so werden wir vermuthlich die Linien des betreffenden Elementes vor uns haben, welche bei noch hoherer Temperatur allein ubrig bleiben wurden, — oder wie ich lieber sagen mochte, die Linien, die dem starkst zerfallenen Molecel entsprechen Wie schon mehrfach bemerkt, spricht Lock ver immer nur von einem Einfluss der Temperatur, über welche wir beim Funken nichts wissen; die grössere Dissociation kann ebenso gut durch den starkeren Funken ohne Temperaturerhohung hervorgebracht sein. Da es aber schliesslich hier nicht darauf ankommt, wie die Dissociation bewirkt wurde, will ich der Kurze halber mit Lock ver nur von Temperatur sprechen

Lock yer erzeugt also die Spectra einer grosseren Anzahl von Elementen mit einem gewaltigen Inductionsapparat von Spottis woode, der einen Meter

Proc Roy Soc 36 p 443—446 (1884) Further discussion of the sun-spot spectra observations made at Kensington Proc Roy Soc 40 p 347—362 (1886) Further discussion of the sun-spot observations made at South Kensington Proc Roy. Soc 42 p 37—46 (1887) Siehe auch Chemistry of the sun, p 310—325 (1887) Eine vollstandige Wiedergabe des Beobachtungsmaterials über Sonnenflecken findet sich in einer Publication des Solar physics committee. Spectra of sun-spots, 1879—1897 London bei Wyman and Sons 1900, 4°, 141 pp

¹⁾ J N Lockyer, Further discussion of the sun-spot observations made at South Kensington Proc Roy. Soc 46 p 385-401 (1889) Observations of sun-spot spectra 1879—1894 Proc Roy Soc 57 p 199—201 (1894)

²⁾ J N Lockyer, On the iron lines present in the hottest stars Proc Roy. Soc 60. p 475-476 (1897). On the chemistry of the hottest stars Proc. Roy Soc 61 p 148-209 (1897).

lange Funken in Luft giebt, und sucht die dabei besonders verstarkten Linien heraus. Er nennt sie "enhanced lines", was ich mit "verstarkte Linien" ubersetzen will. Er sagt") "Neglecting then all changes at the lowest temperatures, but including the flame spectrum, four distinct temperature stages are indicated by the varying spectra of the metals, for simplicity I limit myself to iron as an example. These are

- 1 The flame spectrum, consisting of a few lines and flutings only, including serveral well-marked lines, some of them arranged in triplets.
- 2 The arc spectrum, consisting, according to Rowland, of 2000 lines or more
- 3 The spark spectrum, differing from the arc spectrum in the enhancement of some of the short lines and the reduced relative brightness of others
- 4 A spectrum consisting of a relatively very small number of lines which are intensified in the spark. This, as stated above, we can conceive to be visible alone at the highest temperature in a space efficiently shielded from the action of all lower ones, since the enhanced lines behave like those of a metal when a compound of a metal is broken up by the action of heat."

Diese verstarkten Linien der verschiedenen Elemente, wie sie mit dem grossen Inductor und einem Rowlandschen Gitter photographisch gefunden worden, vereinigt Lock ver zu einem Spectrum, welches er "test spectrum" nennt, um damit die Spectra verschiedener Himmelskorper zu vergleichen.

Er macht zuerst darauf aufmerksam, dass das Spectrum der Chromosphäre wesentlich abweicht von dem gewöhnlichen Sonnenspectrum, dass sie eine Menge unbekannter Linien enthält. Da sie den heissesten Theil der Schichten der Sonne bildet, in welcher die Fraunhoferschen Linien erzeugt werden, so kann man erwarten, dass wenn Dissociation thatig ist, die unbekannten Linien eben Linien höherer Temperatur sind. In der That findet Lockyer, dass im Grossen und Ganzen das test spectrum sich im Chromospharespectrum vorfindet

Ich will nicht verschweigen, dass dieser Vergleich mit dem Spectrum der Chromosphäre seine grossen Bedenken hat Die Kenntniss dieses Spectrums ist immerhin noch sehr gering, und sein Ursprung zweifelhaft. Aber ich will mich damit begnugen, den Vergleich von Lock ver anzufuhren, und auf die Photographie hinzuweisen, die er zur Bekraftigung seiner Ansicht veröffentlicht hat 2)

Noch viel auffallender ist aber der Vergleich mit den Sternen; es findet sich, dass eine ganze Reihe bis dahin als unbekannt bezeichneter Linien durch die verstärkten Linien erklärt wird Lockyer findet einen Stern, α Cygni, dessen Spectrum im Wesentlichen identisch ist mit seinem test spectrum, und

¹⁾ J N Lockyer, Inorganic evolution, p 32 London bei Macmillan & Co., 1900

²⁾ Siehe die Bemerkungen von A Schuster, On the chemical constitution of stars. Proc Roy Soc 61 p 209-213 (1897), und die Antwort von Lockyer Inorganic evolution. p 146 u. ff

er sagt in Bezug darauf "Foi twenty years I have longed for an incandescent bottle in which to store what the centre of the spark produces The stars have now provided it" In Fig 21 ist nach Lockyers Photographie das Spectrum des Sternes und darunter das Testspectrum wiedergegeben, man wird ohne Weiteres zugeben, dass die Uebereinstimmung sehr auffallend ist.

Die hypothetischen Dissociationsproducte, welche den verstarkten Linien entsprechen, hat Lockyer, um sie kurz bezeichnen zu konnen, Pioto-Elemente genannt, und so spricht er von Pioto-Eisen, Pioto-Calcium u s w Die Hauptlinien, duich welche diese Elemente characterisirt sein sollen, sind folgende Proto-Wasserstoff 4542,7 1), Proto-Magnesium 4481,3, Proto-Calcium: 3933,8, Proto-Eisen 4233,3, Proto-Titan 4444,0, Pioto-Kupfer 4556,1, Proto-

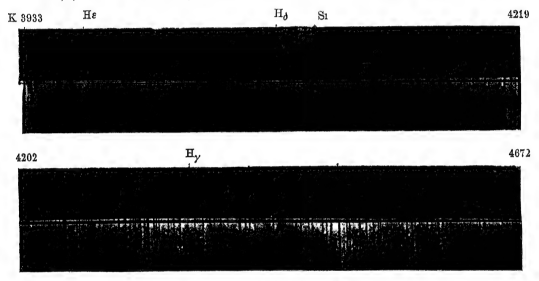


Fig 21

Mangan 4344,4, Proto-Nickel 4067,4, Proto-Chrom 4588,8, Proto-Vanadium 4053,9, Proto-Strontium 4215,7

Auf die weiteren Schlusse, die Lock ver aus der Vergleichung der Steinspectra zieht, will ich hier nicht eingehen. Naheres findet man ausser in den Orginalabhandlungen in dem schon citirten Buche. Inorganic evolution. Ich will nur erwähnen, dass Lock ver annimmt, in dem heissesten Sterne sei nur Wasserstoff vorhanden, dann kommt bei abnehmender Temperatur Helium dazu, dann Magnesium, Calcium, Sauerstoff, Stickstoff, Kohle, Silicium, dann die Schwermetalle

193. Es sind damitdie wesentlichsten Punkte, welche Lock yer für die Dissociationstheorie im Lauf der Jahre herangezogen hat, angeführt Einzelne von ihnen mussten ohne Weiteres aufgegeben werden, auch gegen die ubrigen kann man mehr oder weniger begrundete Bedenken erheben, und man wird zugeben,

¹⁾ Dies ist eine Linie der zweiten Nebenserie des Wasserstoffs

dass kein einziger von den Beweisen zwingend ist, alle angeführten Erscheinungen lassen sich auch anders, wenn auch schwerer, erklaren Betrachtet man aber alle Erscheinungen zusammen, und bedenkt man, wie viele verschiedenartige Beobachtungen sich durch die Dissociationstheorie ungezwungen und einheitlich erklaren lassen, so wird man doch zum Schlusse kommen, dass die Theorie berechtigt ist, wenn auch vielleicht nicht in der ihr von Lockyer gegebenen Ausdehnung, nach welcher die Dissociationspioducte verschiedenen Elementen gemeinsam sein sollten

Dieser Schluss scheint mit zur Gewissheit erhoben zu werden durch eine ganze Anzahl neuerer Beobachtungen, welche denn auch Lock yet in seinem neuesten Buche¹) in seht geschicktet Weise verwerthet. Ich will diese Erscheinungen in anderer Reihenfolge besprechen, indem ich mit deijenigen anfange, die mir am beweiskraftigsten zu sein scheint

Als es Zeeman gluckte, den so lange Zeit vergeblich gesuchten Einfluss des magnetischen Feldes auf das Spectrum nachzuweisen, fand er eine Erklärung für die beobachtete Spaltung der Spectiallinien in zwei oder mehr Componenten in der Theorie von Lorentz Sie nimmt bekanntlich an, dass zu der Lichtbewegung der Ionen eine Kreisbewegung in Ebenen senkrecht zu den magnetischen Kraftlinien hinzugefügt wird, sobald die Lichtquelle in ein magnetisches Feld gebracht wird Es wird also kurz gesagt (Ausführliches siehe in dem Kapitel IX) die Bewegung des emittirenden Theilchens geandert Wir mussen daraus den Schluss ziehen, dass alle Spectrallinien, die von demselben Theilchen ausgesandt werden, in genau derselben Weise verändert werden, und umgekehrt sobald zwei Spectrallinien sich im Magnetfeld verschieden verhalten, konnen sie nicht von demselben Theilchen herruhren.

Nun zeigen die Versuche²) erstlich einmal, dass die Linien der Bandenspectra gar nicht beeinflusst werden. Wie das die Theorie erklären kann, geht uns hier nichts an, jedenfalls ist damit der Beweis geliefert, dass die Bandenspectra von ganz anders gebauten Theilchen ausgesandt werden, als die Linienspectra

Ferner findet man sofort, dass die verschiedenen Linien desselben Elementes sich ganz verschieden verhalten einige werden in Triplets, andere in viel mehr Linien zerspalten, wieder andere bleiben unverandert. Also auch hier sind wir zum Schlusse gezwungen im Dampf sind verschieden gebaute Moleceln oder Atome vorhanden, die Linien des Spectrums werden von verschiedenen Ionen erzeugt, das Spectrum erscheint als die Summirung zahlreicher einzelner Spectra. Man wurde nun wohl vermuthen, dass die gesetzmassig gelagerten Linien eines Spectrums zusammengehoren und von demselben Atom stammen, oder wenigstens, dass z.B. die Linien einer Triplet-Serie sich gleich verhalten. Aber das wird durch die Erfahrung widerlegt nehmen wir

¹⁾ Sir Norman Lockyer, Inorganic evolution as studied by spectium analysis London bei Macmillan & Co 1900 8° , 191 pp.

²⁾ Die Versuche und die Litteraturangaben siehe im IX Kapitel

irgend ein Triplet der ersten Nebenserie, z B des Hg, so zeigt sich, dass jede der drei Linien anders umgestaltet wird. Dagegen findet sich, dass die ersten Linien aller Triplets einer Serie sich identisch verhalten, ebenso alle zweiten Linien und die dritten, und wir werden annehmen konnen, dass die sich gleich verhaltenden Linien von einem Atom herruhren. Wir durfen danach nicht von Serien von Paaren oder Triplets sprechen, sondern von Linienserien, deren je zwei oder drei zusammenliegen. Wenn man somit z B im Spectrum des Na von drei Serien von Paaren sprach, werden wir jetzt sagen mussen, Na besitze sechs Serien von Linien, und wir werden annehmen mussen, dass im Natriumdampf wenigstens sechs verschiedene schwingende Theilchen vorhanden sind 1). Ich glaube nicht, dass es eine andere Erklarung für diese Thatsache giebt und dann ware damit der Zerfall der Moleceln in verschiedenartige. Producte bewiesen

194. Eine zweite Beobachtung, die zu demselben Schlusse führt, verdanken wir E C Pickering vom Wasserstoff kennen wir im Laboratorium zwei verschiedene Spectra, das sogen zweite Spectium, auch wohl weisses Spectrum genannt, welches zahlreiche Linien enthalt, und das eigentliche Linienspectrum, aus einer einzigen Linienserie bestehend (welche freilich nach Michelson auch noch aus Doppellinien besteht) Wir haben damit schon zwei verschiedene Moleceln des Wasserstoffs Nun hat Pickering²) im Spectrum des Sternes ζ Puppis eine neue Linienserie entdeckt, über deren Zugehorigkeit zu Wasserstoff kein Zweifel bestehen kann, die beiden Serien bilden offenbar die erste und zweite Nebenseile des Wasserstoffs Im Laboratorium ist es noch nie gelungen, Linien dieser zweiten Serie zu erzeugen noch viel weniger solche einer hypothetischen Hauptserie Wenn somit dadurch der Beweis geliefert ist, dass die Seilen getrennt vorkommen konnen, so mussen wir schliessen, dass sie von anderen schwingenden Theilchen erzeugt werden

Einen dritten Beweis liefert die Erscheinung, dass die Spectrallinien durch Druck verschoben werden, welche zuerst von Jewell¹) entdeckt, dann durch Humphreys und Mohler⁴) genauer studirt worden ist Dabei hat sich zu-

¹⁾ Noch viel compliciter werden die Verhaltnisse z B bei Sauerstoff Wir kennen hier 1) das Absorptionsspectrum des Ozon 2) Das Absorptionsspectrum des kalten Sauerstoffs, A, B, \alpha der Sonne 3) Die Absorptionsbanden, deren Intensität nach Janssen mit dem Quadrat der Dichte wachst 4) Ein continuirliches Emissionsspectrum 5) Das Bandenspectrum des negativen Pols 6) Das gewöhnliche liniemieiche Linienspectrum 7) Das Serienspectrum, welches nach Runge und Paschen mindestens 2 Serien von Triplets und 2 Serien von Paaren besitzt, daneben aber noch überzahlige Linien Rechnen wir also für letzteres Spectrum 11 verschiedene schwingende Theilchen, für das gewöhnliche Linienspectrum nur eins, was ja jedenfalls viel zu wenig ist, so hatten wir schon 17 verschiedene Formen, in welchen Sauerstoff vorkommen kann Aehnliche Betrachtungen siehe bei Lockyer, Inorganic evolution, Kap 23

²⁾ Naheres darüber siehe im Kapitel über Gesetzmassigkeiten

³⁾ L E Jewell, The coincidence of solar and metallic lines Astrophys J. 3 p. 89—113 (1896)

⁴⁾ W J Humphreys and J F Mohler, Effect of pressure on the wave-lengths of lines in the arc-spectra of certain elements Astrophys J 3 p, 114—137 (1896) — J F. Mohler,

nachst herausgestellt, dass die Linien dei Bandenspectra sich nicht verschieben, also auch hier werden die Theilchen, welche die Banden emittiren, als von ganz anderer Beschaffenheit characterisirt, als die, welche Linienspectra emittiren. Dann aber hat sich, wie beim Zeeman-Phanomen gezeigt, dass nicht alle Linien eines Elementes gleich stark verschoben werden, sondern, dass die Linien in zusammengeholige Gruppen geordnet werden konnen, die sich gleich verhalten. Auch hier spielen wieder die zu Serien gehorenden Linien eine besondere Rolle. Ueber das Detail sehe man das folgende Kapitel

Auch das ungemein verschiedene Verhalten der Linien eines Spectrums in Bezug auf Verbreiterungserscheinungen, die ebenfalls im nachsten Kapitel besprochen werden, lasst sich hier anführen. Wenn wir finden, dass bei Veranderung von Dichte, Temperatur oder Starke der electrischen Anregung einzelne Linien ganz unverandert scharf bleiben, andere desselben Spectrums sich ungemein verbreitern, so kann unmöglich derselbe schwingende Korper beide erzeugen. Diese Annahme wird noch bestärkt, wenn man sieht, dass solche verschieden verbreiterte Linien sich auch verschieden in Bezug auf Wirkung des Druckes, der Selbstinduction, umgebender Gase u.s. w. verhalten, so dass im Grossen und Ganzen durch alle diese Merkmale ein Spectrum in dieselben Gruppen von Linien zerfallt

195. Es lassen sich noch eine Reihe von Thatsachen anführen, welche sehr deutlich für die Möglichkeit verschiedener Atom-Aggregate sprechen. Zuerst sei die sehr interessante Beobachtung von Janssen in angeführt, dass im kalten Sauerstoff zwei Arten von Absorptionsbanden auftreten die einen gehorchen dem gewöhnlichen Absorptionsgesetz, dass ihre Dunkelheit sowohl proportional der Dicke als der Dichte der Schicht wachst, wahrend die zweite Art bei unverändertem Druck auch proportional der Dicke, abei bei verändertem Druck proportional dem Quadrat der Dichte wächst. Die ersten Banden sind die wohl bekannten Gruppen A, B, α des Sonnenspectrums, die zweiten waren nicht in Linien auflosbar

Die einfachste Erklarung dieser Thatsache ist die Annahme, die zweite Art von Banden verdanke ihren Ursprung complicirter gebauten Moleceln, es ist dann plausibel, dass die Zahl dieser Aggregate dem Diruck proportional wachst. Bei verdoppeltem Druck werden also in der Masseneinheit doppelt so viel dieser complicirteien Aggregate vorhanden sein, da ausserdem die

The effect of pressure on wave-length Astrophys J 4 p 175—181 (1896) — W A Humphreys, A further study of the effect of pressure on the wave-lengths of lines in the arcspectra of certain elements Astrophys J 4 p 251—262 (1996), Changes in the wave-frequencies of the lines of emission spectra of elements, their dependence upon the elements themselves and upon the physical conditions, under which they are produced Astrophys J 6. p 169—232 (1897)

¹⁾ J Janssen, Sur l'application de l'analyse spectrale à la mecanique moleculaire et sur les spectres de l'oxygène Rep Brit Ass 1880, p 547—554 Siehe auch dazu G D Liveing and J Dewar, On the refraction and dispersion of liquid oxygen and the absorption spectrum of liquid air Phil Mag (5) 40 p 268—272 (1895), auch C R 121 p 162-164 (1895)

Masse in gegebenem Volumen proportional dem Druck wachst, so muss die Absorption in einer Rohre, die nur von der Zahl der getioffenen absorbirenden Theilchen abhangt, proportional mit dem Quadrat des Druckes wachsen

Eine zweite hierher gehorende Eischeinung kann man mit E Wiedemann!) im Verhalten des Jods finden Geschmolzenes Jod sieht braun aus, ebensó Losungen in Alcohol, wahrend Joddampfe und Losungen in CS₂ violett aussehen Wiedemann erklart das durch die Annahme, das Jodmolecel sei in beiden Fallen verschieden zusammengesetzt, also naturlich bei brauner Farbe compliciter, bei violettei einfacher Dann sollte man annehmen, dass bei starker Abkuhlung eine violette Losung braun, bei starkei Erhitzung eine braune Losung violett werde Beides bestatigt sich Die Losung in CS₂ wird bei — 80° braun, eine Losung in Fettsaureather wird bei + 80° violett Ebenso findet Ebert²), dass in Joddampf mit steigender Temperatur die Absorption im Violett, die der braunen Farbe entspricht, immer mehr abnimmt

Ganz entscheidend sind diese Versuche nur aus dem Grunde nicht, weil nach Beckmann³) die Dampfdruckerniedrigung in beiden Losungen auf das gleiche Molecel schliessen lässt, während Gautier und Charpy⁴) nach dei Gefrierpunktserniedrigung verschiedene Moleceln annehmen

196. Endlich mochte ich noch einen auf ganz anderem Gebiete liegenden Beweis anführen, den J J Thomson⁵) giebt Die optische Theorie von Loientz giebt einen Ausdruck für den Zusammenhang zwischen dem Brechungsexponent (oder der Dielectricitatsconstante) eines Dampfes für Licht von bestimmtei Schwingungszahl und zwischen dei Masse und Ladung eines Ions und der Zahl dei Ionen, welche mit dieser Schwingungszahl schwingen Thomson führt die Rechnung zum Beispiel für He durch unter der Annahme, dass alle Moleceln des Gases gleich schwingen, oder mit anderen Worten, dass die Linie D, von allen vorhandenen Moleceln ausgesandt wird Dabei finden sich aber Werthe der Dielectricitatsconstante, welche viel zu gross sind, und Thomson schliesst daraus, dass nicht alle Moleceln zu der Linie D₃ beitiagen, sondern nur ein kleiner Theil aller, während die anderen andere und andere Linien emittiren Das Spectrum erscheine danach als die Summe zahlreicher Spectra, die von verschiedenen Aggregaten ausgesandt werden Thomson fügt noch hinzu, so erklare sich auch leicht die grosse Veranderlichkeit der

¹⁾ E Wiedemann, Optische Notizen Sitzber d physik-medic Soc zu Erlangen 1887, ferner Wiedem Ann 41 p 299—301 (1890) Siehe auch F Stenger, Ueber die Gesetzmassigkeiten im Absorptionsspectrum eines Korpers Wiedem Ann 33 p 577—586 (1888)

²⁾ H Ebeit, Sitzungsber d physic-medic Soc zu Erlangen 1889

³⁾ E Beckmann, Ueber die Moleculargrosse des Jods, Phosphors und Schwefels in Losungen Zs physical Chem. 5 p 76-82 (1890)

⁴⁾ H Gautier et G Charpy, Sui l'état de l'iode en dissolution C R 110 p 189— 191 (1890) Zu demselben Resultat kommen Pateine e Nasini, Zs physical Chem. 4 p 539 (1889) und M Loeb, Zs physical Chem 2 p 606—612 (1888)

⁵⁾ J J Thomson, On a view of the constitution of a luminous gas suggested by Lorentz's theory of dispersion Arch Néerl (2) 5 p 642 643 (1901)

Spectra und es zeige sich, dass die Zahl der Linien eines Spectrums nichts mit der Zahl der Freiheitsgrade eines Molecels zu thun habe.

197. Alle diese Erscheinungen scheinen mir unwiderleglich die Zerlegbarkeit der Atome in kleinere und verschieden beschaffene Theile nachzuweisen, und damit die erste Hypothese, welche in Lockyers Dissociationstheorie steckt, zu bestatigen, und unter diesem Gesichtspunkt erlangen dann auch Lockyers Beobachtungen erhohte Bedeutung Dagegen lassen sie den zweiten Theil seiner Hypothese, dass namlich die Dissociationsproducte verschiedener Elemente identisch sein können, unbewiesen Trotzdem wird man sich theoretisch der Berechtigung auch dieses Theiles nicht verschliessen konnen Es ist eine altbekannte und logisch allein befriedigende Annahme, dass es nur eine Art von Materie gebe, und dass unsere Elemente nur durch verschiedenen Aufbau aus dieser Materie entstanden seien Diese Anschauung findet ja auch eine machtige Stutze in dem periodischen System der Elemente Danach aber mussen wir bei fortgesetzter Dissociation schliesslich von allen Elementen zu denselben Theilchen der Urmaterie kommen Bekanntlich glaubt J J Thomson diese Urmaterie als Trager dei Electricitat in den Kathodenstrahlen erkannt zu haben Ohne naher auf diese, wie mir scheint, noch sehr hypothetische Eiklarung einzugehen, will ich doch noch erwahnen, dass Thomson die Masse diesei Corpusceln, wie er die kleinsten Theilchen nennt, zu etwa ein Tausendstel bis ein Zweitausendstel der Masse eines Wasserstoffatoms bestimmt zu haben meint Die von Thomson gefundenen Erscheinungen sind jedenfalls sehr interessant und wichtig, ob aber die Messungen und die Deutung, welche er den Erscheinungen giebt, richtig sind, habe ich hier, nicht zu discutiren

Wenn wir nun zum Schlusse noch einmal einen Blick auf die verschiedenen Erklärungen fur die Veränderlichkeit der Spectra werfen, so scheint mir, dass alle drei ihre Berechtigung haben und in den verschiedenen Fallen herangezogen werden mussen Es kann keinem Zweifel unterliegen, dass nach dem Kirchhoffschen Gesetz oder nach den Betrachtungen von Zollner die Menge des Dampfes die Intensitatsverhaltnisse der Linien bis zu einem gewissen Grade beeinflussen kann und muss Beispiele, die moglicher Weise so zu erklaren sind, haben wir in den Linien des Ca nach Huggins und in den Linien des Magnesiums nach den Beobachtungen von Liveing und Dewar besprochen Aehnlich wie die Dicke der emittirenden Schicht muss auch die Dichte wirken, aber mit der Einschränkung, dass dei Dampf immer noch dunn bleiben muss Sonst aber kann grossere Dichte in doppelter Weise anders wirken erstens wird die Zeit der Stosse gegen die Zeit der freien Bewegung wachsen, und dadurch werden die bei den Stossen erzwungenen Schwingungen starker wachsen, als wenn nur die Dicke der emittirenden Schicht Zweitens aber werden durch vermehrte Dichte moleculare Zusammenlagerungen befordert werden, und dann kann eine fundamentale Aenderung des Spectrums, die von ganz anderer Grossenordnung ist, eintreten

Zweifellos erscheint mu, dass die Zollnersche Anschauung nicht im inde ist, die Uebergange zu verschiedenen Stufen des Spectrums zu erklaren.

Auch die Annahme, dass das Spectrum von dei Ait der Stosse zwischen i Moleceln beeinflusst wird, wird in einzelnen Fallen zutreffend sein Aber mochte diesen Einfluss wesentlich auf die Starke der Stosse beschranken, in einen Einfluss der Temperatur annehmen, in dem Sinne, dass namentlich rzere Wellenlangen durch steigende Temperatur verstarkt werden. Die zeugung der verschiedenen Spectralstufen durch veranderte Stosse halte ich ausgeschlossen, und ich mochte auch nicht zu viel Gewicht auf eine moghe Veranderung des Spectrums durch Zusammenstosse mit anderen cheminen Atomen legen

So bleibt uns als Hauptursache fur die Veranderlichkeit der Spectra die eranderung des molecularen Baues, indem sich entweder die Atome bei unranderter Anzahl anders anordnen, oder indem das Molecel aus einer verhiedenen Anzahl von Atomen aufgebaut ist, wahrscheinlich wird letzteres i haufigsten eintreten. Diese Dissociationshypothese im engeren Sinne ist lein geeignet, die Uebergänge vom continuirlichen zum Banden- und zum nienspectrum zu erklären, sie wird aber vermuthlich auch für die meisten deren kleineren Aenderungen, welche beobachtet sind, die einfachste und igezwungenste Erklarung ergeben

Leider sind hier wie überall in der Spectroscopie, wenn man naher zusiht, die experimentellen Kenntnisse noch viel zu gering. Es ware dringend ithig, dass für verschiedene Substanzen die Spectra unter allen möglichen edingungen genauer untersucht wurden, und das Verhalten dei einzelnen inien verfolgt wurde. Dabei ware es freilich wunschenswerth, die Anwening von electrischen Entladungen so viel wie möglich aus dem Spiel zu ssen, weil die dadurch eingeführten Bedingungen noch weniger bekannt sind, s bei höhen Temperaturen. Aber der electrische Ofen sollte herangezogen erden, man wurde dann von der Flamme bis zu ihm ein Temperaturintervall in etwa 2000 zur Verfügung haben, und dadurch wahrscheinlich die Einsicht die Vorgange erheblich erweitern konnen. Es kame dabei namentlich auf e Zwischenstufen an, der jetzige Sprung von der Flamme oder vom Knallasgeblase zum Bögen ist zu gross. Die Spectroscopie, die Chemie und die strophysik würden in gleichem Maasse durch solche Untersuchungen gennnen

d) Continuirliches Spectrum der Gase

198. Ich habe drei verschiedene Stufen der Spectra unterschieden, das ontinuirliche Spectrum 1), das Bandenspectrum und das Linienspectrum Auf

¹⁾ Eine nicht ernst zu nehmende Betrachtung stellt Décombe [C R 133 p 282—284 901)] an Er sagt, da jedes Molecel nur bestimmter Schwingungen fähig sei, könne auch das pectrum fester Korper nicht eigentlich continuirlich sein. Im Innern des Körpers seien alle [oleceln identischen Kräften ausgesetzt, aber in der Oberfläche werden der Abstand und die

284 Kapitel IV

das erste will ich noch mit einigen Worten zuruckkommen 1) Alle festen Korper geben uns beim Gluhen das continuirliche Spectrum, wenn wir von einigen seltenen Erden absehen, und man nahm anfangs an, dass es für sie characteristisch sei, während die Gase ein discontinuirliches Spectrum liefern sollten. Wenn jede leuchtende Flamme ein continuirliches Spectrum liefert, so konnte man diesen Widersprüch erklaren, indem man sagte, in den Flammen befinden sich Kohletheilchen, welche das continuirliche Spectrum eizeugen, und ebenso wird man das starke continuirliche Spectrum, welches z B sichtbar ist, wenn man metallisches Natrium oder Phosphor verbrennt, auf ausgeschiedene Oxydtheilchen zuruckführen konnen

Abei bald fand man, dass auch die Gase in Geisslerichren oder bei der Verbrennung in Fällen, wo keine Ausscheidung fester Theile anzunehmen ist, (z B CO + O), ein continuirliches Spectrum geben konnen Solche Beobachtungen hat z B schon Plucker²), dann namentlich Dibbits³) gemacht Zur Erklarung wurde die Theorie der molecularen Stosse herangezogen und entweder angenommen, dass grosse Dichte¹) oder hohe Temperatur⁵) das continuilliche Spectrum erzeuge, im ersten Falle sollte die Unfreiheit der Atome und die Haufigkeit der Stosse, im zweiten ihre Heftigkeit alle moglichen Schwingungen hervorrufen, so dass die characteristischen Schwingungen verdeckt werden

Erst Schuster⁶) zog auch fur diese Eischeinung die Theorie der molecularen Structur heran, als er fand, dass Sauerstoff in Geisslerrohren unter kleinem Druck und unter Bedingungen, welche eine geringe Temperatur eiwarten lassen, ein continuirliches Spectrum zeigen konne

Man wird also auch hier zweifellos bald die eine, bald die andere Erklarung gelten lassen mussen, das continuirliche Spectrum des Wasserstoffs ist in seinem Wesen offenbar verschieden von dem des Sauerstoffs 7

Kräfte variabel, daher andere sich hier das Spectrum, und die Superposition aller verschiedenen Spectra gebe das continuirliche Spectrum. Das benutzt er, um den Abstand dei Moleceln zu berechnen. Die stärkste Dispersion, welche man bisher erreicht habe, gebe ein Spectrum von 15 m Länge im Sichtbaren. Wenn das einzelne Spaltbild 50 μ Breite habe, so sei das Spectrum aus 3×10^5 Bildern zusammengesetzt. Indem ei dann annimmt, jedes Molecel strahle 100 verschiedene Linien aus, u. s. w., findet ei, der Abstand je zweier Molecel musse $\frac{1}{30000}\mu$ betragen. Seine Theorie erkläre auch sehr schön, weshalb Gase kein continuirliches Spectrum

geben konnten(') sie hatten keine Oberflachenspannung

¹⁾ Vergl § 164

²⁾ Siehe z B J Plucker, Analyse spectrale, Cosmos 21 p 283—288, 312—315 (1862)

³⁾ H C Dibbits, Ueber die Spectren der Flammen einiger Gase Pogg Ann 122 p 497—545 (1864)

⁴⁾ Das 1st z. B gewöhnlich für Wasserstoff in Geissleilohien angenommen

⁵⁾ Für Wirkung der Temperatur spricht sich z B Plücker aus, besonders entschieden auch A Wullner, Pogg. Ann 147 p 321—353 (1872) und C R 85 p 280—281 (1877) Lecoq de Boisbaudran will beide Wirkungen gelten lassen C R 77 p 937—940 (1873)

⁶⁾ A Schuster, Spectrum of oxygen Phil Trans 170, I p 37-54 (1879)

⁷⁾ Auch Ciamician sagt, es gebe zwei ganz verschiedene Arten des continuirlichen Spectrums Wien Ber 78, II p 867-890 (1878)

Ich habe schon an anderer Stelle bemerkt, dass ich fur sehr wahrscheinlich halte, dass in vielen Fallen das continuirliche Spectrum nur ein undeutliches Bandenspectrum ist, dessen Linien so nahe liegen oder so weit verbreitert sind, dass sie bei ungenugender auflosender Kraft des Instrumentes zusammenfliessen. Ein besonderes instructives Beispiel dafur fanden Liveing und Dewari, welches ich schon angeführt habe (§ 164) Dei Dampf einer organischen Metallverbindung gab brennend ein continuirliches Spectrum, welches sich abei bei starkei Verdunnung des Dampfes durch Wasserstoff als Bandenspectrum zeigte. Aehnliches ist für Absorptionsspectra haufig beobachtet

Alle in neuerer Zeit untersuchten Bandenspectra sind aus zahllosen feinen Linien zusammengesetzt. Abei namentlich in dei alteren Litteratur findet man haufig Angaben, nach denen man Banden als Stucke eines continuirlichen Spectrums betrachten musse, Stücke, welche theils nach einer, theils nach beiden oder auch nach keiner Seite scharf begrenzt sind. Ich glaube, dass alle diese Angaben auf ungenugender Auflosung berühen, dass in Wahrheit sammtliche Bander aus gesetzmässig gelagerten Linien bestehen. Die im rothen und gelben Theile des Spectrums liegenden Calciumoxydbanden sind z. B. häufig als solche continuirliche Bander beschrieben, im Bogenspectrum habe ich sie indessen in ungemein enge Linienpaare aufgelöst erhalten. Vielleicht reicht auch das grosse R. o. wland sche Gitter nicht in allen Fällen zur Auflosung, aber jene alten Angaben sind meist mit ein oder zwei Prismen gewonnen

199. Bei den discontinuirlichen Spectren zeigt sich sehr häufig ein schwaches continuirliches Spectrum, welches sich über ein glosseres oder kleineres Gebiet von Wellenlangen eistreckt. Diesem "continuirlichen Grund" ist bei Spectralbeobachtungen im Allgemeinen sehr wenig Aufmerksamkeit geschenkt worden, was zum Theil daran liegen mag, dass bei verschiedener auflosender Kraft und Dispersion der Instrumente die Enden des continuirlichen Grundes verschieden zu liegen scheinen, bei sehr grosser Dispersion der Grund in den meisten Fallen ganz unsichtbar wird. Für die genauere Fixirung der Lage des continuirlichen Spectrums treten also dieselben Schwierigkeiten auf, wie für die Fixilung einer Absorptionsbande, nur photometrisch oder besser bolometrisch wurde man genauere Auskunft erhalten. Es scheint aber, als ob der continuirliche Grund auch durchaus characteristisch für das betreffende Spectrum sei

Der continuirliche Grund tritt sowohl bei Flammenspectren, als auch bei Bogen- und Funkenspectren auf Bei Bogenspectren darf man damit naturlich nicht den continuirlichen Grund verwechseln, der entsteht, wenn auch das Licht der positiven Kohle auf den Spalt fallt

Fur die Erklarung stehen zwei Wege offen entweder nimmt man an, dass dieselben Theilchen, welche die Linien erzeugen, auch den Grund bedingen, also gasformige Moleceln, oder man nimmt an, dass andere Theilchen,

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the spectra of the flames of some metallic compounds Proc Roy Soc 52 p 117—123 (1892).

und zwar feste, den continuirlichen Grund geben, das Spectrum also eine Superposition zweier Spectra sei

Bei der ersten Erklarung wird man annehmen konnen¹), dass der continuirliche Grund durch die Moleceln erzeugt wird, die sich gerade beim Zusammenstoss mit anderen befinden, denn in diesen Momenten konnen ausser den Eigenschwingungen der Atome alle moglichen anderen Schwingungen erregt werden, die aber sehr schnell abklingen Damit stimmt die Thatsache überein, dass in manchen Fallen der continuirliche Grund wachst mit zunehmender Dichte, und dass nach Ciamician²) das grade in solchen Fallen eintritt, wo der steigende Druck die Linien nicht verbreitert — E Wiedemann³) hat gemeint, dass vielleicht rotatorische Bewegungen der Molecule den continuirlichen Grund erzeugen.

Die zweite Annahme, dass feste oder flussige Theilchen die Ursache der Erscheinung bilden, ist wohl zuerst von Cazin⁴) ausgesprochen worden. Er beobachtet, dass bei Funken durch verdichtete Gase der continuirliche Grund mit dem Druck wachst und schliesslich blendend hell wird im eigentlichen Funken, wahrend in dei Aureole die Linien des Gases, aber auch solche der Electroden und Wande des Gefasses ganz scharf bleiben. Hartley⁵) nimmt an, der continuirliche Grund werde von gluhenden Oxydtheilchen der Metalle erzeugt, da er beobachtet, dass er in den Funkenspectren der nicht oxydirbaren Metalle, z B Au, Ag, Pt, fehle. Auch die Metalle mit fluchtigen Oxyden Hg, Jr, Tl, Zn, Cd zeigten den Grund nicht. Dagegen trete er stark auf bei allen Metalloiden, auch wenn sie fluchtige Oxyde besitzen, z B bei Te, As, Sb, Bi.

Dieses auffallende Verhalten der Metalloide ist nicht aufgeklart. Vielleicht kann man daraus den Schluss ziehen, dass der continuirliche Grund nicht von Oxyden, sondern von ungewöhnlich grossen Molecularcomplexen erzeugt wird. Dass die Metalloide vor allen anderen Elementen befähigt sind, verschiedenartige Complexe zu bilden, ist bei der Dissociationshypothese besprochen worden.

Snow 6) fand, dass metallisches Natrium, in der Bunsenflamme verbrennend, einen starken continuirlichen Grund zwischen 1 μ und 18 μ besitzt, der mit dem Bolometer gemessen wurde. In der Knallgasflamme verschwand er Snow meint, er ruhre von Natriumoxyd hei, welches in der Knallgasflamme dissociirt werde

¹⁾ Siehe H Kayser, Lehrbuch der Spectralanalyse, p 98 Berlin bei Springer 1883

²⁾ G. Clamician, Ueber den Einfluss der Dichte und der Temperatur auf die Spectren von Dampfen und Gasen Wien Ber 78, II p 867—890 (1878)

³⁾ E Wiedemann, Untersuchungen uber die Natur der Spectra Wiedem Ann 5 p 500—524 (1878). Siehe p 509.

⁴⁾ A Cazin, Sur les spectres de l'étincelle d'induction dans l'azote L'Institut (2) 4 p 154—155 (1876). — Sur le spectre de l'étincelle électrique dans un gas comprimé C R 84 p 1151—1154 (1877) Siehe auch La spectroscopie, p 87 ff Paris 1878

⁵⁾ W N Hartley, On the physical characters of the lines in the spark spectra of the elements Proc Roy Soc 49 p 448-451 (1891)

⁶⁾ B W Snow, On the continous spectrum of sodium Physical Review1 p 296-298 (1893).

KAPITEL V.

EINFLUSS VON DRUCK, TEMPERATUR, ENTLADUNGSART AUF DIE SPECTRA.



ERSTER ABSCHNITT

Verbreiterung der Linien.

200. Wir haben im vorigen Kapitel die Veranderlichkeit der Spectra innerhalb grosser Stufen besprochen, welche das Aussehen des Spectrums vollstandig andern kann, jetzt haben wir andere Veranderungen zu erortern, welche bei unveranderter Spectralstufe eintreten und sich auf das Aussehen der einzelnen Linien beziehen.

Es war schon sehr fruhe aufgefallen, dass dieselben Linien unter Umstanden als ganz scharfe Linien erscheinen, unter anderen Umstanden aber als breite Bander, und dass alle Zwischenstufen zwischen diesen Grenzfallen erhalten werden konnen Das auffallendste und am langsten bekannte Beispiel derart bietet dei Wasserstoff dar lasst man durch dies Gas bei Atmospharendruck Funken gehen, so eihalt man ein nahezu continuurliches Spectrum, in welchem man nur muhsam die Zusammensetzung aus den ungeheuer verbreiterten Linien des Wasserstoffs erkennt. In dieser Form zeichnete zuerst Ängstrom¹) das Wasserstoffspectrum. Schliesst man abei das Gas in Geisslersche Rohren ein und vermindert allmahlich den Druck, so sieht man, wie das Licht sich immer mehr auf die Stellen der Spectiallinien concentrirt, und gelangt schliesslich im sichtbaren Theil zu drei, iesp vier ganz scharf begrenzten Linien

Bei diesem Versuche liegt es nahe, anzunehmen, dass der Druck das Maassgebende für die Breite einer Linie sei, und das ist in der That anfangs vielfach angenommen worden. Aber andere Versuche zeigen, dass diese Erklarung nicht die richtige sein kann bringen wir in eine Flamme Spuren eines Natriumsalzes, so erhalten wir ganz scharfe Linien. Je mehr Salz eingeführt wird, desto breiter werden die beiden D-Linien, bis sie zu einem einzigen breiten Bande zusammengeflossen sind. Hier ist der Druck offenbai unverandert der dei Atmosphare geblieben, nur die Dichte des Natriumdampfes hat sich geandert, und man wird so zu dem Schlusse geführt, dass auch beim Wasserstoff nicht der erhohte Druck an und für sich, sondern die durch ihn bedingte eihohte Dichte die Verbreiterung hervorgebracht hat

Kayser, Spectroscopie II

¹⁾ A J Ångström, Optische Untersuchungen K Sv Vet Ak. Handl 1853, Pogg Ann **94** p 141-165 (1855)

Aber auch hierdurch kommt man mit zahlreichen anderen Beobachtungen in Widerspruch wenn wir durch ein Geisslerrohr, welches unter bestimmtem Drucke etwa mit Saueistoff gefullt ist, Entladungen eines Inductionsapparates einmal ohne, einmal mit eingeschalteter Leidner Flasche hindurchgehen lassen, so finden wir, dass im zweiten Falle die Linien erheblich bieiter geworden sind. Von einer veranderten Dichte des Gases kann hier nicht gesprochen werden, aber wir wissen, dass durch Einschaltung der Leidner Flasche die bei jeder Entladung durchgehende Electricitätsmenge wesentlich erhöht ist, und wir konnen annehmen, dass damit auch die Temperatur des Gases gesteigert worden ist. Auch wenn wir bei dem ersten Versuche mit Wasserstoff die Dichte des Gases erhöhen, vermehren wir den Widerstand und damit die Temperatur. So hat eine ganze Anzahl von Spectroscopikein den Schluss gezogen, dass es weder der Druck noch die Dichte seien, welche die Verbreiterung hervorbringen, sondern die Temperatur. Freilich ist damit kaum der Versuch mit der Natriumflamme in Harmonie zu bringen

Wir wissen aber ferner, dass durch das Einschalten der Leidner Flasche sich auch die Entladungsart geandert hat, es sind kraftige Schwingungen hervorgebracht worden. Man konnte also daran denken, dass überhaupt keiner der bisher genannten Umstände, sondern nur die Art der Entladung das Aussehen der Spectrallinien beeinflusst. Damit waren dann aber die Erscheinungen bei Flammen nicht erklart, man musste sie in der Behandlung der Frage vollkommen von den Gasen in Geisslerschen Rohren trennen

201. Wie man aus diesen einleitenden Bemeikungen ersieht, liegen auch hier wieder die Verhältnisse sehr complicirt, und es ist noch sehr wenig Zuverlässiges bekannt, wir stossen überall auf Widersprüche in den Erklarungen und mit den Erklarungen

Mit Druck oder Dichte, Temperatur und Entladungsart andert sich nicht nur die Breite der Linien, sondern auch ihre Helligkeit, und damit ihre Sichtbarkeit. Wir werden auch diese Erscheinung zu besprechen haben, wenn auch nur sehr wenig wirkliche Messungen darüber vorliegen. Uebrigens berühren wir dabei vielfach Fragen, welche schon im vorigen Kapitel erörtert sind

Endlich ist die Flage vielfach ventilirt worden, ob jene Grossen nicht auch die Lage einer Linie im Spectrum, ihre Wellenlange, beeinflussen, daruber können wir nun, namentlich dank den Untersuchungen einiger amerikanischer Forschei, bestimmtere Autwort geben, als über die andein hier erwähnten Fragen

Obgleich gerade an electrisch erregten Gasen die Verbreiterung zuerst beobachtet und discutirt worden ist, will ich mit den Flammen beginnen, zu welchen ich auch den Bogen rechne Bei den Geisslerschen Rohren wird durch die Veranderung der Entladung mit jeder anderen Veranderung eben eine erhebliche Complication eingeführt, die die Untersuchung so erschwert hat, dass wir nach meiner Meinung über die Bedingungen der Verbreiterung bis heute noch so gut wie gar nichts wissen. Der Unterschied zwischen den

Flammenspectren und den electrisch erzeugten ist allerdings von den meisten Forschern nicht gemacht worden, sondern sie haben die Resultate des einen Gebietes ohne Weiteres auf das andere übertragen, sehr zum Schaden der Aufklarung

a) Verbreiterung in Flammenspectren

202. Der Erste, welcher die verkehrte Meinung aussprach, dei Diuck verbreitere die Linien und mache schliesslich das Spectium dadurch zu einem continuillichen, war Frankland 1) Bei seinen bekannten Versuchen über Flammen liess er Wasserstoff mit Sauerstoff unter Drucken bis zu 10 Atmospharen verbrennen und fand, dass die Helligkeit der Flamme dauernd zunahm, das Spectrum ein continuirliches wurde Gleichzeitig untersuchte er Gase in Geisslerschen Röhren und fand auch hier eine Zunahme der Lichtstarke mit wachsendem Druck und ein continuirlich werdendes Spectrum Auf ihm basiien zahlreiche Folgerungen Daraus zog er den obigen Schluss Lockyers²) aus den nachsten Jahren, z B wollte er aus der abnehmenden Breite der Wasserstofflinien mit zunehmender Hohe in der Chromosphare den Beweis für den abnehmenden Druck sehen, und aus der Breite Schlusse über die Grösse dieses Druckes ziehen Ganz dieselbe Ansicht hatte übrigens schon vorher Ångstrom³) ausgesprochen, wahrend — viel später freilich — Liveing und Dewar4) davor warnen Spater allerdings sagt Lockyer5), die Verbreiterung der Linien werde nicht sowohl durch den Druck, als durch die Dichte bedingt

Gegen den Schluss von Frankland wendet sich St Claire Deville⁶), er sagt, der steigende Diuck steigere auch die Verbiennungstemperatur der Flammen Da mit steigender Temperatur die Zahl der Spectrallinien wachse, so werde das Spectrum auf diese Weise continuirlich, in Folge der Temperatur, nicht des Druckes

Eine ganze Reihe von Untersuchungen über Flammenspectra in Beziehung zur Dichte des leuchtenden Dampfes hat Gouy⁷) ausgeführt Er

3) A J Ångstrom, Remarques sur quelques raies du spectre solaire C R 63 p 647—649 (1866)

6) H St Claire Deville, De la température des flammes et de ses relations avec la pression C R 67 p 1089—1095 (1868), auch Phil Mag (4) 37 p. 111—117 (1868)

¹⁾ E Frankland, On the combustion of hydrogen and carbonic oxide in oxygen under great pressure Proc Roy Soc 16 p 419—422 (1868), auch Phil Mag (4) 36 p 447—454 (1868)

²⁾ Siehe z B E Frankland and J N Lockyer, Pieliminary note of researches on gaseous spectra in relation to the physical constitution of the sun Proc Roy Soc 17 p 288—291 (1869) Researches on gaseous spectra in relation to the physical constitution of the sun, stars and nebulae Proc Roy Soc 17 p 453—454 (1869), ibid 18 p 79—80 (1869)

⁴⁾ G D Liveing and J Dewar, Proc Roy Soc 49 p 217—225 (1891), siehe p 224 5) J N Lockyer, Recent researches in solar chemistry Proc Phys Soc 2 p 308—325 (1878), auch Phil Mag (5) 6 p 161—176 (1878)

⁷⁾ A Gouy, Recherches photométriques sur les flammes colorées Ann. chim et phys (5) 18 p 5—101 (1879) Siehe auch C R 83 p 269—272 (1876), C R 85 p 70—72, 439—442 (1877), C R 86 p 878—880, 1078—1080 (1878) C R 88 p 418—421 (1879)

spritzt!) dabei in das Leuchtgas verschieden concentrirte Salzlosungen. Seine Versuche betreffen mehr die Helligkeit des emittirten Lichtes und sind daher eist spater zu besprechen, hier sei nur eiwahnt, dass er findet, bei grosserer Dampfmenge finde die Zunahme der Helligkeit besonders durch Verbreiterung der Linien statt

203. Die besten Untersuchungen, welche auch zeigen, wie verwickelt die Verhaltnisse sind, verdanken wir wieder Liveing und Dewai einer Untersuchung über die Umkehrung der Linien benutzen sie 2) ein veitical im Ofen stehendes Eisenrohr, in welches die Substanzen hineingeworfen werden Von oben ist ein dunnes Rohr eingeschoben, durch welches Wasseistoff in langsamem Strome zugeführt wird und abfliesst, so dass eine Schicht von Wasserstoff den Metalldampf bedeckt, aber auch ein langsames Abstromen dieses Dampfes bewirkt Die sich abspielenden Eischeinungen beim Einwerfen eines Stuckes Na werden ausfuhrlich beschrieben, hier interessint uns nur das Resultat, dass anfangs alle Absorptionslinien ausseroidentlich verbreitert sind, aber allmahlich sich zu voller Scharfe zusammenziehen Aehnliche Erscheinungen finden sie 3) dann, als sie in Blocken von Kalk oder Kohle den Bogen brennen lassen und Metalle oder Salze hineinweifen bei jedem Einbringen von neuem Material werden die Linien sehi breit, um dann mit zunehmender Diffusion der Dampfe wieder feiner zu weiden. Die Autoren sagen "It is apparent that the expansion of lines, so often observed when fresh materials are introduced, must be ascribed to increase in the density of the vapours, not to any increase of temperature"

Liveing und Dewar 4) denken dann daian, die Verbreiterung zur quantitativen Analyse zu verwerthen, was sich allerdings als unmoglich herausstellt, aber zu sehr interessanten Versuchen Veranlassung giebt. Zuerst werden in eine im Ofen stehende eiserne Flasche, welche mit Stickstoff gefullt ist, Natriumstucke geworfen. Die D-Linien erscheinen als ein Band von 80 bis 100 A. E. Breite und mehr. Aber die Erscheinung ist auch hier veranderlich, wahrscheinlich dadurch, dass der Dampf anfangs hauptsächlich in dem untersten Theil der Flasche, also bei hochster Temperatur, sich befindet, allmahlich aber auch in die kuhleren Theile in der Hohe gelangt. Dei Druck bleibt dabei naturlich constant, die Menge des anwesenden Dampfes ebenfalls, aber die Dichte andert sich an den einzelnen Stellen. Die Verfasser meinen, dass auch die Dicke der Schicht einen wesentlichen Einfluss auf die Breite der Linien habe

440.

¹⁾ Vergl Bd I, § 145

²⁾ G.D Liveing and J Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours No I Proc Roy Soc 27 p. 132—136 (1878)

³⁾ G D L*veing and J Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours. No V Proc Roy Soc. 28 p 367-372 (1879)

⁴⁾ G D. Liveing and J Dewar Quantitative spectroscopic experiments Proc Roy. Soc 29 p 482-489 (1879)

Um den Einfluss des Druckes zu untersuchen, nehmen sie dann ein Platiniohr, welches unten geschlossen, oben durch eine durchsichtige Platte verschliessbai ist, durch ein Seitenrohr konnte Stickstoff hineingepresst werden Wurde in dies Rohr Na geworfen, so erschienen wieder die enorm verbreiterten D-Linien hell, sie werden breiter und schwacher, dafür tritt eine sich verbieiternde Absorption auf, da dei Dampf in die kuhleren Theile gelangt Wild mehr und mehr Na eingeführt, so wiederholt sich jedesmal dieselbe Erscheinung, nur dass die schon vorhandenen kuhleren Dampfe von Anfang an Absorption bedingen Schliesslich erscheint in Absorption das Bandenspectium des Na Wird nun comprimirt, so verschwindet das Bandenspectrum und die umgekehrten D-Linien werden scharfer, wahrend sie sich bei Nachlassen des Druckes wieder verbreitern Diese Versuche sind dadurch complicit, dass der den Druck erzeugende Stickstoff den Natriumdampf nicht nur comprimirt. sondern auch in die heisseren Theile des Rohres zurucktreibt, so erklart sich das Verschwinden des niederer Temperatur angehorenden Bandenspectrums Um so uberraschender aber ist es, dass trotz der damit gesteigerten Dichte die D-Linien scharfer werden

Um die gleichzeitige Veränderung der Temperatur des Dampfes wenigstens theilweise auszuschliessen, schieben Liveing und Dewar bei weiteren Versuchen von oben ein mit Stickstoff gefülltes Rohrchen ein, durch welches sie beobachten, da sie es verschieden tief einschieben konnen, lässt sich die Dicke der emittirenden, resp absorbirenden Schicht verändern. Bei einer 4 cm dicken Schicht von Atmospharendruck waren die D-Linien ganz scharf, indem abei allmahlich dei Metalldampf in das Rohrchen hineindiffunduit und in kuhlere Regionen kommt, werden die Linien unschaif, es entsteht ein breites Band

Aehnliche Erscheinungen werden bei Thallium und bei Natriumamalgamen beobachtet. Die Verfasser schließen "The phenomena attending the compression of the vapours, as well as those of the amalgams of valying percentages, seem to indicate that the width of the D absorption is dependent on the thickness and temperature of the absorbent vapour rather than on the whole quantity of sodium present in it. Very minute quantities diffused into the cool part of the tube appear to give a broad diffuse absorption, while a layer of denser vapour of small thickness in the hottest part of the vessel gives but a very narrow absorption. This may, however, be due to the variation of temperature "

Und weiterhin "The fact of the gradual expansion of the bright band as the sodium evaporates bears out the supposition that an increased thickness of sodium vapour, with little or no change of density, produces a wider line"

Bei Besprechung diesei Versuche bemerkt Schuster 1) mit Recht, sie

¹⁾ A Schuster, On the influence of temperature and pressure on the spectra of gases Rep Brit Ass 1880, p 275-297

schienen anzudeuten, dass die Linien sich bei niedrigei Temperatur leichter verbreitern, als bei hoher, da wir aber andererseits bei viel hoherer Tempeiatur, z B im Bogen, noch gewaltig verbreiterte Linien bekommen, ebenso in einer kuhlen Flamme ganz scharfe Linien, so sind die Ursachen der Veibreiterung nicht aufgeklart

204. Auf die Frage der Verbieiteiung kommen Liveing und Dewar!) dann bei Besprechung der Erscheinungen in Sonnenflecken, hier heisst es "We know that incleased density is directly or indirectly a cause of the widening of the spectral lines" Sie weisen aber darauf hin, wie verschieden sich in dieser Beziehung nicht nur die Linien verschiedener Elemente, sondern auch die verschiedenen Linien desselben Elementes verhalten — Weiter sagen sie?) "Many examples seem to indicate that such widening is connected with increased density of the vapour producing the line, not however increased density produced by cooling, but only increased density produced by increased evaporation, increased (partial) pressure of the vapour" Sie weisen zur Stutze dieser Ansicht darauf hin, dass bei Linien mit Selbstumkehr stets die dunkle Linie schmaler ist, als die helle, auch wenn die Umkehr im Geisslerrohr entseht, wo wir verschiedene Dichte des heissen und kuhlen Dampfes nicht annehmen konnen

Einige Bemeikungen über die Verbreiterung finden sich auch in der ausseiordentlich interessanten Abhandlung 3) über die Spectra explodirender Gase. Wird den Gasen etwas Li-Salz beigemischt, so erscheint die Li-Linie sehr stark, und ihre Breite hängt direct von der Menge des anwesenden Li ab. Gegen Fievez, der aus Versuchen in Geissleriöhren den Schluss gezogen hatte, nur die Temperatur bringe eine Verbreiterung hervor, sagen hier Liveing und Dewar, dass ihr Versuch dem entschieden widerspreche, da natürlich Spuren von Salzstaub die Temperatur der Explosion nicht verandern können, sondern nur die Dichte des Li-Dampfes. Wenn sie die Gase comprimiren und dann zur Explosion bringen, so ist die Wirkung die, dass die Metalllinien heller werden, aber die Hauptwirkung scheint zu sein, dass der continuirliche Grund starker wird

Letztere Thatsache kommt noch deutlichei zum Ausdruck in der letzten hier zu erwähnenden Abhandlung von Liveing und Dewar¹) sie verbrennen verschiedene Gase unter hohem Druck, dei bis zu 40 Atmospharen steigt Wenn Wasserstoff in Sauerstoff verbrennt, so zeigt sich ein continuirliches Spectium, dessen Helligkeit mit dem Druck zunimmt Man sieht aber keinerlei

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On sun-spots and terrestrial elements in the sun Phil Mag (5)16 p 401-408 (1883)

²⁾ G D Liveing and J Dewar, The temperature of sun-spots Reply to Piof Wiedemann Phil Mag (5) 17 p 302-304 (1884)

³⁾ G D Liveing and J Dewar, On the spectral lines of the metals developed by exploding gases Phil Mag (5)18 p 161-173 (1884), p 165

⁴⁾ G D Liveing and J Dewar, On the influence of pressure on the spectra of flames Proc Roy Soc 49 p 217—225 (1891), auch Astron & Astrophys 11 p 215—223 (1892)

Zusammenhang mit einem Wasserstoffspectrum, in der Gegend der Wasserstofflinien ist die Helligkeit nicht grosser. Wenn Sauerstoff in Wasserstoff verbrennt, so ist die Farbe wesentlich anders, es zeigt sich ebenfalls ein continuirliches Spectrum im sichtbaren Theil, von 6630 bis 3990. Im Ultraviolett sind die Wasserdampfbanden stark vorhanden, aber ganz scharf, selbst bei 12 Atmosphaien Druck

Wenn das in Sauerstoff verbrennende Wasserstoffgas mit Natriumdampf gemischt wurde, indem man es durch einen erhitzten Metallkasten leitete, in welchem sich Na befand, so waien in der Flamme eine ganze Anzahl der Na-Linien sichtbar, und zwai ganz schaif, selbst bei 40 Atmospharen Druck Wurde der Druck plotzlich geandert, so vei breiteiten sie sich für einen Augenblick, wurden aber wieder schaif, sobald dei Druck constant blieb, wie hoch er auch sein mochte Jedenfalls war die Bieite nicht zu vergleichen mit dei, welche man in einer gewohnlichen Flamme durch Einführung reichlicher Na-Mengen erhalt Es scheint aber, als ob die Gegenwart von Na das continuiiliche Spectrum bei Druckerhohung veistarke.

Liveing und Dewar untersuchen noch Sauerstoff biennend in Kohlensaure, Aethylen in Sauerstoff, Cyan und Sauerstoff bei Explosion In allen Fallen trat nur ein continuirliches Spectrum auf Die Verfasser schliessen "In every case, the prominent feature of the light emitted by flames at high pressure appears to be a strong continous spectrum. There is not the slightest indication that this continous spectrum is produced by the widening of the lines, or obliteration of the inequalities, of the discontinous spectra produced by the same gases at lower pressures. On the contrary, it seems to be developed independently. Sie führen dann weiter aus, das stimme überein mit der Annahme, der continuirliche Grund werde hervorgebracht durch die Storungen der Moleceln wahrend der Zusammenstosse.

205. Von experimentellen Untersuchungen ist noch eine Arbeit von Monckhoven 1) zu nennen, in welcher er zwar hauptsachlich Geissler'sche Rohren benutzt, aber auch den Bogen in Wasserstoff unter verschiedenem Druck brennen lässt. Bei Atmospharendruck sieht er die Wasserstofflinien verbreitert, aber in anderer Weise, als im Funkenspectrum es sind starke helle Linien mit unscharfen Randern, etwa wie die Wasserstofflinien im Sonnenspectrum. Bei abnehmendem Druck werden die Linien schmaler und heller, bei 2 cm sind sie vollkommen scharf. Da Aenderung des Electrodenabstandes und der Stromstarke keinerlei Einfluss hat, schliesst Monckhoven, nur die Dichte verbreitere Linien.

Schliesslich sei hier noch einmal auf die Zollnersche Theorie hingewiesen, nach welcher zunehmende Dichte oder Dicke der Schicht die Linien verbreitern soll und schliesslich ein continuirliches Spectrum erzeugen. Die Unhaltbarkeit dieser Anschauung ist schon besprochen ²)

¹⁾ D van Monckhoven, De l'élargissement des raies spectrales de l'hydrogène C R 95 p 378-381 (1862)

²⁾ Siehe dieser Band § 172 u ff

- 206. Fassen wir die durftigen Resultate aller angeführten Beobachtungen zusammen, so ergiebt sich Folgendes
- 1 Die Breite der Linien wird vermehrt durch die Dicke der Schicht nur in einigen Fallen, wenn namlich die Curve, welche die Intensitatsvertheilung innerhalb der Linie darstellt, nach einei oder nach beiden Seiten langsam abfallt, nicht dagegen, wenn die Curve nach beiden Seiten steil, fast senkrecht, abfallt Letzteres scheint aber bei den meisten Spectrallinien, namentlich denen der Schwermetalle der Fall zu sein.
- 2 Die Breite der Linien scheint zu wachsen, wenn die Dichte des Dampfes vermehit wird. Es scheint aber wesentlich von dei Temperatur abzuhängen, ob eine starke Verbreiterung eintritt oder nicht, in der Weise, dass bei niedligerer Temperatur die Verbreiterung grosser ist
- 3 Druck an und fur sich bringt keine Verbreiterung hervor Dagegen sieht es nach den im vorigen § besprochenen Versuchen von Liveing und Dewar so aus, als bringe Druckanderung eine vorübergehende Verbreiterung heivor Das wurde man durch die Annahme deuten konnen, dass durch eine plotzliche Druckanderung die Regelmassigkeit dei Atomschwingungen gestört wird, bis sich ein neuer Gleichgewichtszustand hergestellt hat Dass aber eine Aenderung dei Schwingungs-Amplitude die Linien verbreiteit, werden wir spater (§ 227) besprechen Es ist also die Breite dei Linien in Flammen und im Bogen eine complicite und vorlaufig ganz unbekannte Function der Temperatur, des Partialdruckes und der Dicke der Schicht

207. Es ist schon erwähnt, dass die Verbreiteiung sich nicht annahernd an allen Spectrallinien zeigt, ohne dass irgend eine Regel aufgestellt werden konnte. Man kann zwar sagen, dass im Grossen und Ganzen die leichteren Elemente sich mehr verbreitern, die Schwermetalle weniger, aber namentlich von letzterer Regel giebt es zahllose Ausnahmen. So zeigt z. B. Blei im Bogenspectrum sehr verbreiterte Linien, von den so nahe verwandten Metallen Platin und Palladium behält das erste seine Linien bei grosser Dampfdichte unvergleichlich schärfer, als das zweite. Als Regel kann man vielleicht aussprechen, dass alle Linien, welche zu Linienserien gehoren, sich relativ leicht verbreitern

Wie die Grosse der Verbreiterung, so ist auch ihre Ait für verschiedene Linien sehr verschieden, während die meisten Linien sich nahezu gleich stark nach beiden Seiten verbreitern, finden sich doch zahlreiche andere, bei denen die Verbreiterung einseitig ist. In diesem Fall ist es meist die Seite der grosseren Wellenlangen, deren Intensität wachst, aber ich konnte doch leicht einige hundert Linien anführen, bei welchen die Verbreiterung fast ausschliesslich nach der Seite der kurzeren Wellen hin stattfindet. Vielleicht das auffallendste Beispiel derart zeigt sich bei Natrium das Linienpaar 5688 und 5683 ist verbreitert nach Roth hin, das unmittelbar daneben liegende 5676 und 5670 nach Violett. Unter den gesammten Linien der Alcalien sind dies die beiden einzigen Linien, welche sich so verhalten 1), aber schon in der

¹⁾ Den Versuch einer theoretischen Begrundung dieses Verhaltens durchStoney siehe später

zweiten Gruppe des Mendelejeffschen Systems der Elemente finden sich viele Beispiele für die Verbreiterung nach Violett 1)

Auch das Maass der Verbieiterung ist sehr verschieden wahlend bei vielen Linien die Verbreiterung nicht leicht über eine oder zwei Ängstiomsche Einheiten hinausgeht, finden sich andere, welche leicht 10, 20 und mehr A E breit werden Am starksten ist die Verbreiterung vielleicht bei der Magnesiumlinie 2852, Liveing und Dewar²) geben eine Photographie, auf welcher die Linie etwa 200 A E breit geworden ist Einige Beispiele von solchen verbieiterten Linien sollen im nachsten Kapitel gegeben werden

208. Es ist die Frage gestellt worden, ob die Spectrallinien sich mit der Verbreiterung verschieben Bei der Beantwortung hat man zu definiren. was man unter Ort der Linie versteht nimmt man die Mitte der breiten Linie zur Bestimmung der Wellenlange, so ist es selbstveistandlich, dass mit jeder unsymmetrischen Verbreiterung eine Verschiebung verbunden sein muss Aber eine solche Messung hat keinen Sinn, es muss vielmehr das Intensitatsmaximum in jedem Falle als Ort der Linie bezeichnet werden, und bei solcher Definition ist nach meiner Erfahrung keine Verschiebung, keine Aenderung der Wellenlange vorhanden. Freilich ist es gewöhnlich nicht leicht, den Ort des Maximums zu erkennen, bei Photographien der Spectren aber erhalt man sehr oft die Linien in Spitzen auslaufend. Das ruhrt davon her dass an dem oberen und unteren Rande weniger Licht vorhanden ist, daher die lichtschwacheren Theile fortbleiben und nur das Maximum sich registrirt Hier kann man daher die Lage des Maximums leicht bestimmen und dann findet man bei allen Linien, - wenigstens soweit ich solche gemessen habe, - auch wenn sie ungemein unsymmetrisch verbreitert sind, für die Spitze genau dieselbe Wellenlange, welche eine ganz feine Linie eigiebt Eine genaue Messung setzt aber betrachtliche auflosende Kiaft des Apparates voraus, andernfalls tritt eine Umgestaltung der Linie und Verschiebung des Maximums ein, wie ich das fur Bandenspectia mit Bezug auf das Cometenspectrum besprochen habe 3)

Weiss⁴) war wohl der Erste, welchei eine Verschiebung der verbreiterten Linien behauptete, im Absorptionsspectium der Untersalpetersäure und des Chlorophylls sollte mit der Dicke dei absorbirenden Schicht eine Wanderung nach Violett hin eintreten. Da er aber selbst sagt, das ruhre von einseitiger Verbreiterung her, so geht daraus wohl hervor, dass er die Mitte

¹⁾ Siehe z B die Angaben von H Kayser und C Runge, Ueber die Spectien der Elemente IV Ueber die Linienspectra der Elemente der zweiten Mendelejeff'schen Gruppe Abh Berl Acad 1891

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals Cambr Proc 4, 5 p 256-265, siehe Tafel 1

³⁾ H Kayser, Ueber den Einfluss der Spaltbreite auf das Aussehen der Cometenspectra Astron Nachr 135 Nr 3217 p 1—10 (1894), Vgl Bd I, p 317

⁴⁾ A J Weiss, Ueber die Abhangigkeit der Liniendistanzen im Spectrum des Gases der Untersalpetersaure von der Dicke der durchlaufenen Schicht Wien Ber 43, II p 208—214 (1861) Auch Pogg Ann 112 p 153—155 (1861)

zwischen den Randern gemessen hat ') Er will dasselbe auch bei Fraunhoferschen Linien mit sinkender Sonne gesehen haben, namentlich bei b, B und C, dass hier eine irgendwie gefälschte Beobachtung, keine Aenderung der Wellenlange vorliegen kann, ist selbstverstandlich

Dann hat J J Muller 2) angegeben, mit zunehmender Farbung einer Natriumflamme, d h mit Verbreiterung der D-Linien verschoben sich dieselben, aber die Unrichtigkeit der Angabe ist von Lippich und Ebert bewiesen worden 3) Zollner 4) giebt an, die Linie D, verschiebe sich nach Roth, aber er spricht ausdrucklich von der "Mitte der Linie", es handelt sich also nur um unsymmetrische Verbreiterung

Ebert⁵) misst durch Wanderung von Interferenzringen die Verschiebung einiger Spectrallinien, wobei es sich aber nicht um das Maximum, die eigentliche Linie, handelt, sondern gewisseimaassen um den Schwerpunkt der verbreiterten Linie Die Intensitat wird geandert durch mehr oder weniger tiefes Einschieben der Salzperlen in den Bunsenbrenner Ei findet für die Lithiumlinie 6708 eine Verschiebung von 0,6 A E, für die Tl-Linie um 0,26, für Kalium 7685 um 0,46, fur Sr 4607 um 0,19 Bei D, findet er eine Verschiebung nach Roth, D, bleibe unverandert Kurlbaum') dagegen hat beobachtet, D, verschiebe sich nach Violett - Diese Zahlenangaben zeigen aufs deutlichste, dass es sich nicht um eine Verschiebung der wirklichen Linien handelt, wai en solche Verschiebungen vorhanden, so ware es unmoglich, die Wellenlangen bis auf 0,005 A E zu bestimmen, eine so weit gehende Uebereinstimmung habe ich abei zum Beispiel für die Lage der D-Linien gefunden an Platten, auf welchen die Breite der Linien etwa von 0,05 bis 3 A E variirte Die angefuhrten Autoren sprechen auch meist deutlich von der Mitte der Linie, aber oft genug findet man diese Beobachtungen als Beweis fur eine wirkliche Veränderlichkeit der Wellenlänge angefuhrt. In Wahrheit handelt es sich also nui um die Constatirung unsymmetrischer Verbreiterung, damit verlieren aber auch die Versuche alles Interesse

209. Ueber den Einfluss der Dichte und des Druckes auf die Helligkeit der Flammen sind nur sehr wenige Beobachtungen gemacht Gouy⁷) fuhrt

¹⁾ Von zahlreichen anderen Beobachtern wird denn auch gefunden, dass in den Absorptionsbanden keine Verschiebung der Linien eintritt, siehe z B H E Roscoe and T E Thorpe, Phil Trans 167, I p 207—212 (1876), B Hasselberg, K Sv Vet Ak Handl 24 No 3 (1890)

²⁾ J J Muller, Beobachtungen uber die Interferenz des Lichtes bei grossen Gangunterschieden Ber Sachs G d W 23 p 19—24 (1871), auch Pogg Ann 150 p 311—317 (1873)

³⁾ Siehe Band I, § 521

⁴⁾ F Zöllner, Ueber den Einfluss der Dichtigkeit und Temperatur auf die Spectia gluhender Gase Ber Sachs G d W 22 p 233-253 (1871), auch Pogg Ann 142 p 88-111 (1871)

⁵⁾ H Ebeit, Die Methode der hohen Interferenzen in ihrer Verwendbarkeit für Zwecke der quantitativen Spectralanalyse Wiedem Ann 34 p 39—90 (1888), siehe p 72 u ff

⁶⁾ F Kurlbaum, Bestimmung der Wellenlange Fraunhoferscher Linien Wiedem Ann 33 p 159-193 (1888) siehe p 169

⁷⁾ A Gouy, Recherches photometriques sur les flammes colorees Ann chim et phys (5) 18 p 5-101 (1879)

dem Brenner mittelst des Zeistaubeis verschieden glosse Salzmengen durch verschieden concentrirte Losungen zu Er macht die Annahme, die Helligkeit hange vom Product aus der Dichte des Salzdampfes und dei Dicke der leuchtenden Flamme ab, und vergleicht mit diesem Product q die Intensität i Folgende Tabelle giebt einen Auszug aus den Resultaten fui das Licht der D-Linien

q	1	2	5	10	20	50	100	250	500	1000	5000	10000
1	10	19	41	6 7	10 0	158	21 7	34 1	48 5	69 5	152 0	208 0

Er sagt, bei einem bestimmten Werthe von q erreiche der Gipfel der Emissionscurve ein Maximum. Von da an steigt die Intensität der Flamme nur dadurch, dass die benachbaiten Theile des Spectrums an Helligkeit zunehmen, die Linien sich verbreitern. Für eine Reihe von andern Spectiallinien oder Banden wird das Verhaltniss der Helligkeiten gegeben für den Fall, dass die Dichte des Salzdampfes sich verdoppelt. Die Zahlen liegen zwischen 1,34 und 1,87

Arrhenius¹) findet, dass dies Verhaltniss $\sqrt{2} = 1,41$ sei, wohl ein recht zweiselhaftes Resultat Liveing und Dewar²) messen die Gesammthelligkeit der in Sauerstoff brennenden Wasserstoff flamme und der in Wasserstoff brennenden Sauerstoffflamme bei verschiedenen Drucken. Im zweiten Falle wuchs die Helligkeit nahezu proportional dem Quadrat der Dichte, im ersten Fall aber erheblich langsamer. Sie meinen, wenn das continuirliche Spectrum von dem Zusammenstoss der Molecule heriuhre, musse man das quadratische Gesetz eiwaiten.

b) Verbreiteiung in electrischen Spectren

210. Ich wende mich nun zur Untersuchung der Koipei in Geisslerschen Rohren Plucker und Hittoif³) haben in ihrer bei ühmten Abhandlung über mehrfache Spectra zuerst Verbreiterungen beobachtet, und zwar am Stickstoff von hoherem Druck (250 mm) und bei Anwendung sehr starker Entladungen Sie sehen dann mehreie Linien des Linienspectrums verbreitert und sagen "The spectrum was progressing towards a continuous one" Sie schreiben dies hoher Temperatur zu, nicht hohem Drucke, indem sie sagen "By increasing the heat of the ignited nitiogen to the last extremity, the lines, especially the brighter ones, gradually expand" Sie bemerken, dass gleichzeitig der continuirliche Grund wesentlich heller wird Ganz ahnliche

¹⁾ S Arihenius, Ueber die Leitung von Electricität durch heisse Salzdämpfe Wied Ann 42 p 18-76 (1891), siehe dazu auch H Ebert, Wied Ann 43 p 790-807 (1891)

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the influence of pressure on the spectra of flames. Ploc Roy Soc 49 p 217-225 (1891)

³⁾ J Plucker and S W Hittorf, On the spectra of ignited gases and vapours, with especial regard to the different spectra of the same elementary gaseous substance Phil Trans 155 p 1-29 (1865)

300 Kapitel V

Resultate ergiebt Schwefeldampf, dei bei hoheier Eihitzung dichter wird, verbreiterte Linien und starkeren continuirlichen Giund zeigt. Besonders interessant aber ist die Angabe, dass in Wasserstoffichren, welche ohne Leidner Flasche absolut scharfe Linien geben, bei Einschaltung der Flasche Verbreite- H_{γ} wird zuerst breit, dann folgt H_{β} , endlich H_{α} Erheblich starker wird die Verbieiterung, wenn man Rohien mit hoheiem Druck nimmt, dann geht bei Anwendung dei Leidner Flasche das Spectium in ein continurliches uber — "In Bezug auf Sauerstoff sagen sie "Nearly all luminous lines of the spectra of the second order expand when the temperature of the ignited gas increases beyond a certain limit, but neither do all lines leach the same brightness before expanding, nor do the lines in the different parts of the spectrum expand at the same temperature That is best seen in the spectrum of the second order of oxygen The bright lines constituting the characteristic groups of its middle part oppose the greatest resistance to expansion If they are best defined, the luminous lines towards the red extremity, most distinct at a lower temperature, are already expanded, while towards the violet extremity the luminous lines are scarcely developed, they will be brightly developed, become well defined, and extend very far, after the ignited oxygen reaches a temperature at which the groups of the middle part are expanded " - Den Schluss der ganzen Abhandlung bildet die Bemerkung "There seems to be a general rule that all luminous lines become brighter and are finally expanded, when the heating-power of the discharge continually increases But for different lines the intensity does not rise in the same ratio thus lines less brilliant at first than others may afterwards surpass them in brilliancy The intensity attained by the different luminous lines before they are expanded greatly differs, lines may disappear by expansion, while others of the same spectrum do not yet appear The least refracted lines generally resist expansion the most "

Wie man aus allen diesen Angaben eisieht, nehmen Plucker und Hittorf an, dass ausschliesslich die Temperatur Verbreiterung erzeugt, dass erhohter Druck und verstarkte Entladung nur durch Temperatursteigerung wirken. Eine Begrundung dieser Annahme geben sie aber nicht

211. Die gleichen Versuche mit ziemlich den gleichen Resultaten hat dann später Wullner¹) wiederholt, ei spricht aber keine entschiedene Meinung über die Ursache der Verbreiterung aus Dagegen kommt Frankland²) zu der Ansicht, dass das Helleiwerden des Lichtes von Geisslerrohren bei zunehmendem Drucke ebenso wie bei Flammen nur auf Rechnung des

¹⁾ A Wullner, Uebei die Spectra einiger Gase bei hohem Druck Pogg Ann 137 p 337—361 (1869), siehe auch Arch sc phys et nat (2) 40 p 305—310 (1871) — Versuche mit Wasserstoff beschreibt auch O Schenk, Ueber Veranderlichkeit der Spectra glühender Gase Zs f anal Chem 12 p 386—390 (1873)

²⁾ E Frankland, On the combustion of hydrogen and carbonic oxide in oxygen under great pressure Proc Roy Soc 16 p 419—422 (1868) auch Phil Mag (1) 36 p 309—311 (1868).

Druckes zu setzen sei Die gleiche Ansicht vertritt dann mit ihm auch Lockver Es heisst in der ersten 1) einer Reihe gemeinsamer Arbeiten "We have convinced ourselves that this widening out is due to pressure, and not appreciably, if at all, to temperature per se" Die Versuche, welche zu diesem Schlusse führen, werden indessen nicht angegeben Dagegen beschreibt Lockyer²) spater einen anderen Versuch, welcher den Schluss bekraftigen soll er erhitzt Na in einem Rohrchen, welches er zwischen Spalt und Lichtquell mit continuirlichem Spectrum halt, er findet, dass die umgekehrten D-Linien desto breiter werden, je grosser die Dichte des Dampfes durch Erhitzung des Rohrchens gemacht wird Da es sich hier also gar nicht um electrisch erregte Dampfe handelt, so beweist der Veisuch offenbar gar nichts, ausserdem wirkt hier, wie vorher bespiochen, nur die Dichte, nicht der Druck. und so sagt denn auch später Lockyei') selbst, dass es nicht sowohl auf den Druck, als auf die Dichte, den Partialdruck, ankomme Er beschreibt hier den interessanten Versuch, nach welchem wenig Sauerstoff mit viel Stickstoff gemischt bei Atmospharendruck scharfe Sauerstofflinien giebt.

Secchi⁴) widerspricht dem Schlusse von Frankland und Lockyer und seinen Anwendungen auf das Sonnenspectrum Er beobachtet, dass in den weiten Theilen eines Geisslerrohres andere Spectra auftreten und auch die Limen in geringerer Breite, als in der Capillare, die Veränderung der Spectra könne also nur eine Folge der Temperatui sein Ebenso wiederholt er den Versuch, dass mit wachsender Starke der Entladung die Wasserstofflinien in demselben Rohre breiter werden, also dies konne auch nur durch Temperatursteigerung bedingt sein Wie Ängstrom und Lockyer aus der Breite der der Lime H_{β} an verschiedenen Stellen der Chromosphare auf den dort herrschenden Druck hatten schliessen wollen, so meint nun Secchi, man werde die Temperatur dadurch bestimmen konnen

Auch Cailletet⁵) wiederholt die Versuche der Compression von Wasserstoff, Luft und Stickstoff, und findet wie seine Vorganger, dass die Linien immer heller und unscharfer werden und schliesslich in dem ebenfalls heller gewordenen Grunde verschwinden Er schliesst auf eine Wirkung des Druckes⁶)

¹⁾ E Frankland and J N Lockyel, Pielminary note of researches on gaseous spectra in relation to the physical constitution of the sun Proc Roy Soc 17 p 288—291 (1869), auch Phil Mag (4) 38 p 66—68 (1869)

²⁾ J N Lockyer, Researches in spectrum-analysis in connexion with the spectrum of the sun Phil Trans 163 p 253—275 (1873)

³⁾ J N Lockyer, Recent researches in solar chemistry Proc Phys Soc 2 p 308—325 (1878), auch Phil Mag (5) 6 p 161-176 (1878)

⁴⁾ A Secchi, Sur la constitution de l'auréole solaire, et sur quelques particularités offertes par les gaz raréfies, lorsqu'ils sont rendus incandescents par les courants électriques C R 70 p 79—84 (1870)

⁵⁾ L Cailletet, De l'influence de la pression sur les raies du spectre $\,$ C $\,$ R 74 p 1282—1285 (1872)

⁶⁾ Auch E Villari macht solche Versuche Notizie sulla resistenza elettrica dei gas compressi e sulle modificazioni spettroscopiche che soffre la scintilla che li attraversa Rend Ist Lomb (2) 3 p 594—601 (1870)

Salet¹) dagegen weist nach, dass man auch bei Atmosphaiendruck die Wasserstofflinien ganz scharf erhalten kann, wenn man die Electroden, zwischen welchen der Funke übergeht, ausserordentlich nahe an einander ruckt. Er meint, es sei dann der Widerstand und damit die Temperatursteigerung klein, und er schreibt somit die Verbreiterung nur der Temperatur zu. Ebenso urtheilt Goldstein²)

212. Recht interessante Versuche stammen von Stearn und Lee'), die nachweisen, dass die Art der Entladung von Einfluss ist in einem Rohr mit verdunntem H bekommen sie scharfe Linien, in einem solchen mit weniger verdunntem Gas breite Linien Wenn sie aber die Entladung durch beide Rohren hinter einander gehen lassen, zeigen beide verbreiterte Linien Wenn sie vor ein mit verdunntem Gase gefulltes Rohr ein anderes setzen, in welchem der Druck beliebig geandert werden kann, und lassen die Entladung durch beide hinter einander gehen, so konnen sie in dem ersten Rohie jeden beliebigen Grad von Unscharfe eihalten Sie führen auch obigen Versuch von Salet aus Es ist also moglich, sowohl in dichtem Gas scharfe als in verdunntem breite Linien zu erhalten, und damit scheint bewiesen, dass jedenfalls nicht der Druck als solcher in Betracht kommen kann Man konnte nun schliessen, dass die Temperatur geandert ist, indem durch grosseren Widerstand die zum Eintreten der Entladung nothige Spannung vermehit wird. Stearn und Lee sind aber vorsichtiger, und bemerken, dass moglicherweise die geanderte Entladung selbst den betreffenden Einfluss hervorbringt. In der That wird ja durch Einschalten eines Widerstandes die Schwingungsdauer der Oscillationen, die Spannung und Electricitatsmenge jeder Entladung verandert, und solange wir noch nichts über den Mechanismus der Lichteiregung durch Electricitat wissen, über die erzeugten Temperaturen aber nicht die geringste Kenntniss haben, sind wir nicht berechtigt von einem Einflusse der Tempenatur zu sprechen

Cazın⁴) erzeugt Funkenspectra von Luft und Stickstoff bei verschiedenen Drucken bis zu 40 Atmospharen Er findet, dass mit steigendem Druck ein Theil der Linien verschwindet, die übrig bleibenden sich abei gar nicht verbreitern, sondern nur der continuirliche Grund immer heller wird. Er ist im wesentlichen nur im eigentlichen Funken sichtbar und kann hier zu bleindender Helligkeit kommen, in der Aureole aber sind ganz scharfe Linien sichtbar Auch die D-Linien sind ganz scharf

Eingehende Untersuchungen uber den Einfluss des Druckes macht

¹⁾ G Salet, Sur les spectres des métalloides Ann chim et phys (4) 28 p 5-71 (1873)

²⁾ E Goldstein, Beobachtungen an Gasspectris Pogg Ann 154 p 128-149 (1875)

³⁾ C H Stearn and G H Lee, On the expansion of the F-linie of the hydrogen spectrum Proc Lit & Phil Soc Liverpool 28 p 325-333 (1874)

⁴⁾ A Cazin, Sur le spectre de l'étincelle électrique dans l'air a de hautes pressions L'Institut (2) 4 p 181 (1876), Sur le spectre de l'étincelle électrique dans un gaz comprimé C R 84 p 1151—1154 (1877)

Clamician¹) Bei Chlor verschwinden mit wachsendem Druck immer mehr Linien, der Grund wird heller, ein Theil der Linien wird unscharf, wahrend andere ganz scharf bleiben, namentlich die im rothen Theile des Spectiums Eine Erhitzung der Rohre von 20 auf 360 Grad bringt keine Aenderung hervor, also ist nur die Dichte von Einfluss, nicht die Dampfspannung oder der Druck Ganz ahnlich sind die Erscheinungen bei Brom und Jod Bei Schwefel findet er keine Verbreiterung mit wachsender Dichte entgegen Salets Angabe²) Bei P und As bleiben die Linien scharf, es tritt auch kein continuirlicher Grund auf, bei Hg verbreitein sich einzelne Linien, bei Na werden die D-Linien als Band von 160 A E Breite gesehen

213. Bei seiner Untersuchung des Sauerstoffspectrums findet Schuster3). dass die Linien des elementaren Linienspectrums sich durch Druck nicht verbreitern, dagegen stark die des zusammengesetzten oder Serienspectrums Fievez4) macht wieder einmal die Beobachtung am Wasserstoff, dass Einschalten eines Condensators die Linien verbreitert, aber nur in der Capillare. er schliesst daraus auf einen Einfluss der Temperatur Gleichzeitig bemerkt er, dass die Linien genau gleich scharf bleiben, ob man quer durch die Rohre, oder der Lange nach hindurchsieht, wobei die Dicke der Schicht auf das Vierzigfache wachst, eine Beobachtung, welche sich gegen die Zöllner-Wullneische Theorie von der Wirkung der Dicke der Schicht richtet Gegen diese Versuche polemisirt van Monckhoven5), er beobachtet, dass mit gesteigerter Entladung die Linien breiter weiden, aber meint, man konne damit noch nicht beweisen, dass dies ein Einfluss der Temperatur sei, denn mit der Temperatur wachse gleichzeitig der Druck Und nun macht er die schon oben erwahnten Versuche mit der Bogenlampe in Wasserstoff von verschiedenem Druck, und glaubt damit bewiesen zu haben, dass nur die Dichte in Frage komme Wir haben also hier eine Verwechslung von Dichte und Druck einerseits, eine Gleichsetzung von Bogen und Funken andererseits, die beide unerlaubt sind

Fievez⁶) kommt daher auf die Frage zuruck; wiederum macht er die alten Versuche, welche zeigen, dass die Wasserstofflinien verbreitert werden

¹⁾ A Clamician, Ueber den Einfluss des Druckes und der Temperatur auf die Spectren von Dampfen und Gasen Wien Ber 77, II p 839—841 (1878), 78, II p 867—890 (1878)

²⁾ G Salet, Ann chim et phys (4) 28 p 5-71 (1873) Siehe auch J M Eder und E Valenta, die Verbreiterung finden Die Spectren des Schwefels Wien Denkschr 1898

³⁾ A Schuster, Spectrum of oxygen Phil Trans 170, I p 37-54 (1879)

⁴⁾ C Fievez, Sur l'élargissement des raies de l'hydrogène Bull Acc Belg (3) 1 p 324—332 (1881), C R 92 p 521—522 (1881) Derselben Ansicht schliesst sich B Hasselberg an Untersuchungen über das zweite Spectrum des Wasserstoffs Mém de St Pétersb (7) 30 Nr 7 (1882)

⁵⁾ D van Monckhofen, De l'elargissement des raies de l'hydrogène CR 95 p 378—381 (1882)

⁶⁾ C Fievez, De l'influence de la température sur les caractères de raies spectrales Bull Acc Belg (3) 7 p. 348—355 (1884)) Sur des changements de réfrangibilité observés dans les spectres électrique de l'hydrogène et du magnésium Bull Acc Belg (3) 7 p. 245—247 (1884)

konnen sowohl durch Vermehrung des Druckes, als durch Einschalten von Condensatoren, und behauptet, damit sei die alleinige Wirkung der Temperatur bewiesen Er fuhrt dafur auch den andern alten Versuch an, dass, wenn man Wasserstoff Na-Dampfe beimischt und ihn entzundet, die Na-Linien desto bieitei werden, je dichter der Dampf ist. Auch Na allein in einem Platinrohr mit der Knallgasslamme verdampft zeigt stark verbreiterte und einfach oder doppelt umgekehrte Linien, ebenso Li, K, Tl Bei hoherem Druck beobachtet er auch die Selbstumkehr der Wasserstofflinien im Geisslerrohr beschreibt auch andere merkwurdige Beobachtungen, die er bei hohem Druck En benutzt Magnesiumelectroden in Wasserstoff un tei gemacht haben will 2000 mm Diuck, einen condensirten Funken, der mittelst Linse auf den Spalt. "Dans ces conditions on voyait non seulement la raie C de l'hydrogène onduler, se renfler et se dejeter à droite et à gauche, mais encore les laies bi, b2 et b4 du Magnésium se comporter de même On peut donc affirmer que les phenomenes delicats de changements de refrangibilite, observés dans le soleil, peuvent être reproduits à volonté dans le laboratoire du physicien."

Ich muss gestehen, dass ich diese Beobachtungen für einen mir freilich unerklailichen Irrthum von Fievez halte, überhaupt sind seine spectioscopischen Untersuchungen fast durchweg recht unglücklich Erscheinungen,
wie sie hier beschlieben sind als Wirkung hohen Diuckes, sind von keinem andern Beobachter gefunden, obgleich solche Versuche oft genug ausgeführt sind Ich selbst habe die Versuche von Fievez nach seinen Angaben wiederholt, aber keine Spur ähnlicher Erscheinungen gesehen — Im Uebrigen beweisen die Versuche von Fievez naturlich ebensowenig die Wirkung der
Temperatur, wie die von Monckhoven Wirkung der Dichte

214. Auch Liveing und Dewar haben Entladungen durch verdichtete Gase gehen lassen und äussern sich in gewohnter vorsichtiger Weise über die Frage Funken im Kohlenoxyd zeigen bei Atmosphärendiuck das Swanschie Spectrum und die Oxydbanden, bei steigendem Druck nimmt das zweite ab, das erste wird heller, auch treten die Linien der Kohle selbst auf Dazu sagen Liveing und Dewari) "The fact that the effects of high pressure are so similar to those produced by the use of a condenser at lower pressures, seems to point to high temperature as the cause of these effects. But against this, we have the fact that at reduced pressure we get in carbonic oxide, the carbonic oxide spectrum and the line spectra of carbon and oxygen simultaneously, without that of the hydrocarbon flame. As we cannot doubt that a very high temperature is required to give the line spectrum of carbon, we must suppose that reduced pressure is unfavourable to the stability of the molecular combination, whatever it be, which gives the hydrocarbon flame spectrum."

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On the origin of the hydrocarbon flame spectrum. Proc Roy Soc 34 p 418-429 (1882), siehe p 426

Liveing und Dewar¹) haben auch Versuche mit Funken von Magnesiumelectroden in Wasserstoff und anderen Gasen von hoherem Diuck bis 12 Atmosphaien ausgeführt, mit dem Resultat, dass die Linien sich verbieitern und
umkehren, andere aber schwacher werden und verschwinden, namlich die,
welche nicht zu den Serien gehoren. Von Fievez's Erscheinungen sagen sie
kein Wort, haben sie also auch nicht gesehen. Die Verbreiterung war stark
nur mit Leidner Flasche, deren Einschaltung eine erheblich vermehrte Verdampfung bedingte, Liveing und Dewar sagen. "This increase in the amount
of metallic vapour may reasonably be supposed to affect the character of the
discharge, and conduce to the widening of the lines and the reversal of some
of them "

Von den Bemerkungen uber Verbreiterung der Limen aus neueier Zeit will ich noch eine von Hartley²) anführen, die sich auf die Funkenspectra bezieht. Er sagt "It is well known that, under identical conditions, the principal lines in the spectrum of an element become stronger and broader as the rays forming the spectrum proceed from a larger quantity of material, that is to say, form a denser radiating layer. It is evident, then, that in any series of three or more elements of similar character, the intensity and the breadth of the lines in their spectra will depend upon (1) intensity of chemical energy, (2) volatility and vapour density, and (3) electric conductivity of the metal. In accordance with these conditions, the lines of cadmium are broader than those of zinc, and the lines of zinc broader than those of magnesium."

Endlich will ich auf die vielfach constatirten Verbreiterungen von einzelnen Linien in den Arbeiten von Eder und Valenta;) hinweisen, welche auch prachtvolle Abbildungen solcher Erscheinungen geben

Auf Taf III kann ich in der oberen Figur dank der liebenswurdigen Unterstutzung von Professor Eder eine Probe aus dem Chlorspectrum geben Die obere Halfte der Photographie zeigt das Spectrum des Chlor bei einem Drucke von etwa 100 mm, die untere Halfte dasselbe Spectrum bei etwa 20 mm Man sieht die ausserordentliche Verbieiterung der Linien nach grosseien Wellenlangen hin, man sieht ferner, wie verschieden sich die Linien verhalten, 3750 bleibt z B scharf, gewinnt nur an Intensität, man sieht endlich, dass trotz dei Verbreiterung die Linien ihre Wellenlange nicht verändern, wenn sie richtig definnt wird

215. Ueberblickt man wieder die zahlreichen Angaben, die auf den vorigen Seiten kuiz recapitulirt sind, so ergiebt sich Folgendes

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, Investigations on the spectrum of magnesium Proc Roy Soc 32 p 189-203 (1881), siehe p 93

²⁾ W N Hartley, On the physical characters of the lines in the spark spectra of elements Proc Roy Soc 49 p 448-451 (1891)

³⁾ J M Edei und E Valenta, Spectralanalytische Untersuchung des Argons Wien Denkschr 64 (1896) — Die Spectren des Schwefels Wien Denkschr 67 (1898) — Ueber das Funkenspectrum des Calciums und Lithiums und seine Verbreiterungs- und Umkehrungserscheinungen Wien Denkschr 67 (1898) — Das Spectrum des Chlors Wien Denkschr 68 (1899) — Das Spectrum des Brom Wien Denkschr 68 (1899)

- 1 Der Druck allein bringt keine Verbreiteiung hervor, denn Spuren von Sauerstoff in verdichtetem Stickstoff geben ganz scharfe Linien
- 2 In vielen Fallen sieht es so aus, als ob die Dichte, der Partialdruck, die Linien unscharf mache Dafur sind die zahllosen Falle anzufuhren, wo wir Erscheinungen wie beim Wasserstoff finden Auch die oft constatirte That-sache, dass alle Verunreinigungen feinere Linien liefern, ist hier zu nennen-Dieser Annahme widersprechen aber die Versuche von Salet und Cazin, und von anderen, bei denen trotz hoher Dichte ganz scharfe Linien beobachtet wurden-
- 3 Es ware nun die Annahme möglich, dass die erhohte Dichte nur die Temperatur gesteigeit hat, dass die Verbreiterung Folge der Temperatur ist Dafur wurde sprechen, dass in den Capillaien, wo wir wegen des kleineren Querschnitts, also grosseiei Stromdichte, hohere Temperatur erwarten mussen, und wo sie auch experimentell nachgewiesen ist, die Linien im Allgemeinen breiter sind, als in den weiteren und kuhleren Theilen der Rohren. Auch dass starkere Entladungen die Linien verbreitern, kann in diesem Sinne gedeutet werden. Aber vor Allem die Versuche mit Flammen widersprechen wenn wir finden, dass die Linien in einer Kerze ebenso breit oder schmal gemacht werden konnen, wie im Bogen oder dem condensirten Funken, so muss man ohne Weiteres zugeben, dass die Temperatur allein wenigstens nicht die Hauptrolle spielen kann Auch dass wir in demselben Bogen oder Funken die Linien ie nach der Dichte des Dampfes verschieden erhalten, ist dafür beweisend.
- 216. So sieht man denn, dass keine einzige der aufgestellten Erklarungen im Stande ist, alle Erscheinungen zu deuten. Man wird zweifellos auch die Art der erregenden Entladung berucksichtigen mussen, und vielleicht spielt sie die Hauptrolle, die Dichte des Stromes, das Potentialgefalle, dei Character, ob continuirlich, intermittirend, oscillirend, wird jedenfalls einen sehr erheblichen Einfluss einerseits auf die erregten Schwingungen, andererseits auf die Constitution der schwingenden Atomcomplexe ausuben mussen. Da damit gleichzeitig in unbekannter Weise Temperatur, Dichte, Druck geandert werden, dawir über den Mechanismus des Uebergangs von electrischer in Lichtenergie gar nichts wissen, so bleibt eben auch diese Erscheinung der Verbreiterung ein ungelöstes Rathsel. Wir konnen nur sagen, dass sie eine complicirte Function all der genannten Factoren sein muss, und dass je nach den Bedingungen bald der eine, bald der andere mehr in den Vordergrund treten wird

Einen entschiedenen Beweis für den Einfluss der Entladungsart auf die Verbreiterungserscheinungen hat die Beobachtung von Hemsalech!) gegeben, dass durch Einschaltung einer selbstinducirenden Spirale in den secundaren Stromkreis eines Inductoriums die Linien des Wasserstoffs bei Atmospharendruck ganz scharf werden Ich habe auf diese Versuche schon an anderer Stelle?) hingewiesen und ausgefühlt, dass ich die Erklarung von Hemsalech,

¹⁾ G A Hemsalech, Sur les spectres des décharges oscillantes J. de phys (3) 8. p 652-660 (1899)

²⁾ Siehe diesen Band, § 118

die Temperatur im Funken werde durch die Selbstinduction verringert, nicht für genugend halte. Ich glaube vielmeht, dass wir eine directe Wirkung der besonderen Entladungsart vor uns haben. Auch bei der Wirkung der Selbstinduction finden wir tibrigens, ganz ebenso wie bei der Wirkung von Druck, Temperatur, Starke der Entladung, dass die verschiedenen Linien eines Spectrums ganz verschieden beeinflusst weiden, die einen werden gestarkt, die anderen geschwacht oder ganz beseitigt

Hemsalech¹) hat einige Versuche über die Wirkung verschiedener Entladungsarten ausgeführt, indem er den gewohnlichen Funken benutzt, oder in den secundaren Kreis einen flussigen Widerstand oder die Selbstinduction einschaltet Auch Huff²) zeigt, dass Einschaltung von Leidner Flaschen oder Selbstinduction einzelne Linien verstarkt, andere schwacht Aber die Versuche sind noch zu wenig zahlreich und zu wenig variirt, als dass man irgend welche sichere Schlusse ziehen konnte, und eingehendere Untersuchungen, z B über einen Einfluss der Schwingungsdauer der oscillirenden Entladung waren sehr erwunscht

Es liegen noch zahlreiche Aeusserungen über den directen Einfluss der Entladungsart vor, folgende seien genannt Wenn Czechowicz³) behauptet, je nachdem man einen Inductionsapparat oder eine Holtzsche Maschine verwende, varure in den Spectien von Cl, CO, SiFl, nicht nur die Zahl und das Aussehen, sondern auch die relative Stellung der Linien, so ist letzteres sicher falsch

Trowbridge und Richards do bemerken, dass ein Argonrohr mit continuirlicher Entladung einer Batteile das rothe Spectrum giebt, bei eingeschaltetem Condensator, also oscillirenden Entladungen, das blaue, sie meinen das Argonrohr als Kennzeichen für das Vorhandensein von Schwingungen benutzen zu konnen, und wollen es in diesem Sinne Talantoscope nennen. In einer weiteren Arbeit buntersuchen sie in gleicher Weise N, H, die Halogene. Neue Thatsachen werden nirgends gefunden, aber zur Deutung der verschiedene Character der Entladung herangezogen, statt dei verschiedenen Temperatur

Interessante Beobachtungen uber Veränderung im Aussehen der Linien machen Perot und Fabry 6) mit ihrem Interferenzapparat. Sie benutzen den Inductor mit und ohne Condensator, die Holtzsche Maschine, Wechselstrom mit hoher Spannung, continuiilichen Strom. Verschiebungen der Linien treten nie auf, nur Aenderungen der Breite und Helligkeit.

¹⁾ G A Hemsalech, Sur les spectres des décharges oscillantes J de phys (3) 9. p 487-444 (1900).

²⁾ W B Huff, The spectra of mercury Astrophys J 12 p 103-119 (1900)

³⁾ Czechowicz Ber Chem Ges 9 p 1598 (1876)

⁴⁾ J Trowbridge and Th. W Richards, The spectra of Argon Amer. J (4) 3 p. 15-20 (1897)

⁵⁾ J Trowbiidge and Th W Richards, The multiple spectra of gases. Amer J (4) 3 p 117-120 (1897)

⁶⁾ A Perot et Ch Fabry, Sur l'alimentation des tubes de M. Michelson par diverses sources électriques C R 128 p 1221—1223 (1899).

217. Wir haben bei den Flammenspectren die Frage erortert, ob mit der Verbreiterung etwa eine Verschiebung der Linie verbunden sei, das Wall nicht der Fall Bei dem electrisch erzeugten Spectrum dagegen ist eine solche Aenderung in der Wellenlange in ernster zu nehmender Weise behauptet wo1-Lockyer¹) hat wohl zuerst bemerkt, dass wenn eine Selbstumkeln eintritt, die umgekehrte Lime nicht immer in der Mitte der hellen Linie hegt, abei darin liegt naturlich nicht der Ausdruck einer Veranderung der Wellenlange, sondern nur der der unsymmetrischen Verbreiterung, wie der schon besprochen wurde

Bei ungenugend scharfen Photographien, oder bei ungenugendei Dispersion kann aber diese Erscheinung sehr leicht tauschen, es sieht dann so aus, als ware die verbreiterte Linie nach der Seite der Verbreiterung, also im Allgemeinen nach langeren Wellenlangen hin verschoben Em solcher Schluss int. nun von Exner und Haschek!) gezogen worden, sie finden vielfach, dass in den Spectren starker Funken Linien verbieitert und gleichzeitig nach grosseren Wellenlangen verschoben worden seien, und meinen das deuten zu konnen durch die gleich zu besprechende Thatsache, dass Druck die Linien nach grosseren Wellenlangen hin verschiebt. Es ist wohl zweifellos, dass in vielen der angefuhrten Falle eine Tauschung vorliegt, Eder und Valenta3) haben ausgezeichnete Photographien einiger dei Linien veroffentlicht, für welche Exner und Haschek die Verschiebung gefunden zu haben glaubten, und da zeigt ein Blick, dass von Verschiebung keine Rede ist 1) Ob indessen alle beobachteten Verschiebungen auf Irrthum beruhen, mochte ich dahin gestellt lassen, auch Mohler 5) findet solche, wenn auch in viel geringerem Betrage; freilich scheint mir auch seine Messmethode, — nach einander photographintes Funken- und Vergleichsspectrum, — nicht einwandsfrei, wenn es sich um Verschiebungen von nur einigen Hundertsteln einer A E handelt Dagegen findet die Annahme, dass eine Verschiebung durch Druck im Funken moglich sei, eine Stutze durch die im ersten Bande erwalinten Versuche von Wilsing.") Freilich handelf es sich hier um Funken im Flussigkeiten, so dass die Venhaltnisse nicht direct vergleichbar sind

Uebrigens hat schon viel fruher V Schumann 7) Beobachtungen an Geisslerrohren mit Wasserstoff beschrieben, welche Verbreiterungen, Umkelirungen, Verschiebungen der umgekehrten Linien zeigten Sie traten auf, wenn

¹⁾ J N Lockyer, Note on some phenomena attending the reversal of lines Pioc Roy. Soc 28 p 428-432 (1879)

²⁾ F Exner und E Haschek, Ueber die ultravioletten Funkenspectra dei Elementi. Wien Ber 106, IIa p 1127—1152 (1897), siehe p 1127—1131

³⁾ J M Eder und E Valenta, Ueber das Funkenspectrum des Calciums und des Lithiums und seine Verbreiterungs- und Umkehlungserscheinungen Wien Denkschr 67 (1898).

⁴⁾ Siehe § 261

⁵⁾ J F Mohler, Pressure in the electric spark Astrophys J 10 p 202-206 (1899).

⁶⁾ Siehe Band I, § 230

⁷⁾ V. Schumann, The hydrogen line H_{eta} in the spectrum of Nova Aurigae and in the spectrum of vacuum tubes Astron & Astrophys 12 p 159-166 (1893)

....

starke Entladungen mit Leidner Flasche und Funkenstrecke durch Gas von hoherem Druck, 30-80 mm, gingen, bei um so niedrigerem Druck, je giosser die Funkenstrecke war Schon Schumann weist auf die Aehnlichkeit der so umgestalteten Linien mit denen in neuen Steinen hin

218. Es ist auch durchaus plausibel, dass im Funken eine Drucksteigerung stattfinden kann, wenn man die ausserordentlich kurze Dauer des Funkens berucksichtigt, die neu entstandenen Metalldampfe erhohen den Diuck, der nicht Zeit hat sich auszugleichen Haschek!) macht einen Versuch, Diuck und Temperatur an verschiedenen Stellen eines Funkens zu berechnen er denkt sich, die Metalltheilchen werden von den Electroden mit einer gewissen Geschwindigkeit abgeschleudeit, veilangsamen aber ihre Bewegung, je weiter sie sich entfernen, wie das Schuster und Hemsalech fanden (Bd I, § 183) Die Theilchen stauen sich also, ihre Energie geht in Warme über, auf Grund einiger Hypothesen und dei Schusterschen Beobachtungen?) wird Druck und Temperatui berechnet — Mir scheinen alle Schlusse unhaltbar, da sie mit bekannten Erscheinungen in Widerspruch stehen

Nach Haschek soll Druck, Dichte, Temperatur im Funken steigen, also auch die Helligkeit der Linien zunehmen, je heisser die Electroden sind Aber das Gegentheil ist bekannt wenn die Electroden heiss werden, werden die Metalllinien schwacher, Kuhlen der Electroden (z B auch Befeuchten), macht sie wieder hellei, wie nach den Beobachtungen von Hartley an verschiedenen Stellen dieses Bandes mitgetheilt ist 3)

In einer weiteren Abhandlung veigleicht dann Haschek4) die Lage einiger Linien im Bogen mit dei im Funken, indem ei die Messungen von Rowland denen von Exnei und Haschek gegenüberstellt. Es finden sich im Funken immer großere Wellenlangen, die Differenzen betragen bis zu 020 A.E. Schon diesen Vergleich halte ich für unstatthaft, der Autor hatte selbst Bogenspectra messen mussen, die gleichzeitig mit dem Funkenspectrum auf derselben Platte aufgenommen sind. Er berechnet dann aus den von Humphreys für dieselben Linien im Bogen beobachteten Druckverschiebungen den Druck im Funken, aber die verschiedenen Linien desselben Metalls geben ganz verschiedene Werthe für Cr liegen z.B. die Drucke zwischen 9 und 28 Atmosphären, für Ti zwischen 15 und 71, für Va gar zwischen 16 und 133 Haschek schliesst denn auch, dass die Verschiebungen im Funken von denen im Bogen ganz verschieden sind, ich fiellich mochte diesen Schluss nicht als sicher anerkennen, weil ich eben die Art der Bestimmung für sehr bedenklich halte

¹⁾ E Haschek, Diuck und Temperatur im electrischen Funken Wien Ber 109, Hap 866-877 (1900)

²⁾ Uebrigens beruhen nach den Versuchen von Schenck [Astrophys J 14 p 116—195 (1901)] die Zahlenangaben von Schuster und Hemsalech auf einer irrthumlichen Deutung der Photographien

³⁾ Siehe auch Band I, § 213

⁴⁾ E Haschek, Spectralanalytische Studien Wien. Ber 110, IIa p 181-203 (1901), auch Astrophys J 14 p 181-201 (1901)

Zweifellos unrichtig dagegen scheinen mir die weiteren Beobachtungen von Haschek er will nun nachweisen, dass nicht nur der Druck, sondern auch die Dichte des Dampfes Verschiebungen hervorbringe, auch im Bogen Er trankt dazu Kohlen mit verschieden concentrirten Kalilosungen und misst die Linien bei 4044 und 4047 im Bogen und Funken. Die erste Linie soll ım Bogen zwischen 4044 310 und 4044 392, im Funken zwischen 4044 300 und 4044 382 liegen Ueber den Funken habe ich selbst keine Erfahrung, fur den Bogen aber bestreite ich auf das Entschiedenste die Richtigkeit, für viele Linien habe ich zahlreiche Messungen, bei denen die Menge des Materials zwischen ausseroidentlichen Grenzen schwankte, von einer nur als Verunreinigung vorhandenen Spur anfangend bis zu dem Falle, wo der Bogen in einem Haufen Salz des betreffenden Metalls brannte, aber nie habe ich deiartige Verschiebungen bemerkt Auch Humphreys und Mohler i) betonen immer wieder, dass nach zahlreichen Messungen die Menge des anwesenden Materials keinerlei Einfluss habe, nicht die Dichte, sondern nur der Druck in Betracht komme.

Diese letzten Versuche von Haschek bestarken also sehr eineblich den Verdacht, dass er und Exner auch in den ubligen Fallen ungleichmassige Verbreiterung als Verschiebung gemessen haben. Es ist vielleicht nicht überflüssig, zu erwähnen, dass Haschek auch negative Abweichungen findet, die negativen Druck im Funken diese berücksichtigt er nicht weiter, wahrend sie doch die Vermuthung sehr nahe legen, dass es sich überall nur um Versuchsfehler handle. Ferner ist zu bemerken, dass auf der Yeikes-Sternwarte die Versuche wiederholt worden sind 2), wobei aber Funken und Bogen auf derselben Platte photographirt wurden. Die grosste beobachtete Differenz der Wellenlängen betrug nur 004 A.E., während Haschek in zahlreichen Fällen mehr als 01 findet, und die grosste Differenz sogar 036 beträgt. Auch dadurch wird die Vermuthung bestärkt, dass es sich überhaupt nur um Versuchsfehler handle

219. Wahrend Eder und Valenta zu demselben Schlusse gelangen, haben sie selbst 3) fruher Verschiebungserscheinungen beobachtet, und zwar zuerst beim Argon Wenn man sehr stark condensirte Entladungen verwendet, namentlich wenn der Druck des Gases hoher ist, 15 bis 20 mm, so tritt ausser den schon bekannten beiden Spectren des Argon ein drittes auf, in welchem viele Linien der anderen Spectren fehlen, viele Linien verbreitert sind, und einige verschoben Eder und Valenta sagen "Viele der Linien bleiben hiebei in volliger Coincidenz mit Linien des blauen oder rothen Argonspectrums, aber einzelne Gruppen von Linien zeigen eine Verschiebung gegen Roth (durchschnittlich um vielleicht $\frac{1}{2}$ bis 1 A E), obschon ihre Zusammengehorig-

¹⁾ Siehe weiterhin, § 229

²⁾ Astrophys J 14 p 201 (1901)

³⁾ J M Eder und E Valenta, Spectralanalytische Untersuchung des Argons Wien Denkschr 64 (1896)

keit zu correspondirenden scharfen Linien des blauen Argonspectrums augenscheinlich vorliegt. Bei manchen Linien findet eine einseitige Verbreiterung statt, so dass durch dieses Phanomen die erwähnte Verschiebung für eine scheinbare gehalten werden konnte. Dagegen sind bei vielen Linien die Verschiebungen um so vieles grosser als die Verbreiteitungen, dass man gezwungen ist, eine wahre und wirkliche Verschiebung dieser Linien, 1esp Aenderung der Wellenlangen anzunehmen, welche durchaus nicht unbedeutend ist, wenngleich man von vorn herein nicht zu dieser Annahme geneigt sein mag "

Die Autoren geben eine Reproduction einer Aufnahme, welche die Erscheinung zeigen soll. Ich muss aber gestehen, dass sie mich nicht von der Realität der Verschiebung überzeugt, in fast allen Fallen liegt die schärfe Linie innerhalb des von der verbreiterten Linie überdeckten Gebietes, wenn auch an einem Rande, es kann sich also hier immer um unsymmetrische Verbreiterung handeln. Nur im Falle der Linie 3477 ist das nicht der Fall, sie wird der Linie 3476 36 des schärfen Spectrums zugeordnet, die in der That nicht coincidirt. Da aber auch eine schärfe Linie 3478 42 gemessen ist, so konnte die verbreiterte Linie dazu gehoren, die andere schärfe Linie verschwunden sein. Freilich geben Eder und Valenta in der Wellenlangentabelle die Linie 3478 36 als im dritten Spectrum auch noch vorhanden an, davon sieht man aber auf der Photographie nichts. Vielleicht also geben die Originalaufnahmen die Ueberzeugung einer Verschiebung, aus der sonst sehr schonen Reproduction kann ich sie nicht gewinnen 1)

Ebenso geht es in einem zweiten Falle auch beim Schwefel haben Eder und Valenta²) mit Verbreiterung Verschiebung einzelner Linien beobachtet und geben auch hier eine vergrosserte Photographie eines Theiles des scharfen und des verbreiterten Spectrums, da, wie sie sagen, "ihre Angaben sonst auf Zweifel stossen wurden" Aber auch hier überzeugt mich die Photographie nicht von einer wirklichen Aenderung der Wellenlange, und anderen, denen ich sie zeigte, geht es ebenso

Nach alle dem mochte ich die Frage, ob in Funken oder in Geisslerrohren Verschiebungen eintreten konnen durch den Druck, welchen die Entladung selbst eizeugt, und ob eine solche Verschiebung, falls sie vorhanden ist, mit der im Bogen beobachteten analog ist, vorlaufig als mindestens unentschieden betrachten

220. Wenn man den Druck in Geissleischen Rohren immer kleiner macht, oder die Starke der Entladung schwacht, so werden die Emissionslinien immer weniger hell und eine nach der andern wird unsichtbar. Es wird schliesslich nur die hellste Linie übrig bleiben, dabei ist abei unter hellster Linie naturlich nicht diejenige mit grosster Intensität, sondern die zu verstehen, welche auf unser Auge die grosste Wirkung ausubt. Da die Empfindlichkeit unseres

Auch J R Rydberg bezweifelt die Realitat der Verschiebung der Argonlinien
 On the constitution of the red spectrum of argon Astrophys J 6 p 338-348 (1897)
 2) J M. Eder und E Valenta, Die Spectren des Schwefels Wien Denkschr 67 (1898)

312 Kapitel V

Auges fur gelb und grun so ausseroidentlich der fur andere Farben übeilegen ist, da ferner die Glasprismen meist das Blau sehr schwachen, so folgt ohne Weiteres, dass besonders haufig nur eine Linie im Gelben oder Grunen üblig bleiben wird. Man hat indessen nicht immer eikannt, dass dies eine rein subjective Erscheinung ist, die mit der Beschaffenheit des Spectrums gar nichts zu thun hat, sondern nur durch dessen Lichtschwache und durch Eigenschaften unseres Auges und der Appaiate bedingt ist

Die ersten derartig falsch gedeuteten Beobachtungen stammen von Fiankland und Lockyer¹), die fanden, dass man im Wasserstoffspectrum unter Umstanden Hønicht sehe, oder wie sie sagen, dass Høfehle, andererseits bestehe unter Umstanden das Wasserstoffspectrum nur aus der grunen Linie HøEbenso bestehe bei gewissen Bedingungen das Stickstoffspectrum nur aus dem grunen Paar Fiankland und Lockyer wollen alle diese Erscheinungen auf besondere Temperaturen zuruckfuhren und ziehen z B den Schluss, die Temperatur der Nebel musse sehr niedrig sein, weil Stickstoff in ihnen nur durch das erwähnte grune Paar angezeigt werde, — entsprechend der damals ublichen Deutung der Nebellinie

Uebrigens wai die Eischeinung selbst schon fiuher bemerkt, schon Plucker und Hittoif²) geben an, dass bei Wasserstoff schliesslich nur H_{β} sichtbar bleibe, und Waltenhofen³) sagt, es verschwinde zuerst H_{α} , dann H_{γ} , endlich H_{β} , aber wohl nur, weil dies starker sei, als H_{δ} Fur Stickstoff giebt Waltenhofen an, es verschwanden zuerst die rothen, gelben und violetten Linien, dann die grunen, die blauen blieben zuletzt ubrig

Dass es sich nur um die Schwächung des Lichtes handelt, ist dann von verschiedenen Seiten nachgewiesen worden, Huggins¹) schwächt das Licht eines Geisslerrohres durch absorbirende Glaser, Fievez⁵) entwijft mit Linse ein Bild der Lichtquelle auf dem Spalt und bringt zwischen Spalt und Linse ein Diaphragma, durch dessen Verschiebung nach der Linse hin die einfallende Lichtmenge beliebig geschwächt werden kann, man kann auch den Spalt allmählich verengern, durch alle diese Mittel wird das Licht der Quelle nur geschwächt, nicht in seiner Zusammensetzung geandeit, man sieht dabei alle die Erscheinungen, welche auch bei zunehmender Veidunnung oder abnehmender Stromstarke beobachtet wurden⁶) Es sind so Wasseistoff, Stickstoff,

¹⁾ E Frankland and J N Lockyer, Researches on gaseous spectra in relation to the physical constitution of the sun, stars and nebulae Proc Roy Soc 17 p 453-454 (1869) Siehe auch Proc Roy Soc 18 p 79-80 (1870)

²⁾ J Plucker and J W Hittorf, Phil Trans 155 p 1-29 (1865) siehe p 21

³⁾ A v Waltenhofen, Emige Beobachtungen über das electrische Licht in hochst verdunnten Gasen Wien Ber 51, II p 535-545 (1865), auch Pogg Ann 126 p 527-539 (1865)

⁴⁾ W Huggins, Phil Trans 158, II p 529-564 (1868)

⁵⁾ Ch Fievez, Recherches sur l'intensité relative des raies spectiales de l'hydrogène et de l'azote, en rapport avec la constitution des nébuleuses Bull de Belg (2) **49** p 107—113 (1880) Siehe auch Bull de Belg (2) **50** p 91—98 (1880)

⁶⁾ Versuche uber den Einfluss des Druckes hat fur N, H, CO₂ und CO auch W Crookes veroffentlicht On the viscosity of gases at high exhaustions Phil Trans 172, II p 387-434 (1881), auch Ann chim et phys (5) 24 p 476-547 (1981).

Magnesium untersucht, doch lohnt es nicht, naher auf die im ubrigen selbstverstandlichen Resultate einzugehen

Aehnliche Versuche sind noch vielfach gemacht so von Rand Capion¹), welcher das Geisslerrohr immer weiter abluckt, und bei Fullung mit H, O, CO, Leuchtgas findet, dass zuerst Roth, dann Gelb, dann Violett, zuletzt Giun verschwindet Auch Secchi²) macht diese Angabe, und Chautard³) findet Gleiches bei Abschwachung des Stiomes Auch Young⁴) bestatigt die Resultate

221. Ueber den Zusammenhang zwischen der Intensität der Emission von Geisslerrohien und dem Drucke sind nur sehr wenige Beobachtungen veröffentlicht worden, die noch keinen rechten Einblick in die Verhaltnisse gestatten, absolut genommen haben auch Zahlenangaben wenig Werth, da sie von zu vielen unbekannten Bedingungen abhangen — Die eisten Messungen sind wohl auf der Sternwarte in Greenwich 5) ausgeführt worden, die Intensitäten der vier ersten Wasserstofflinien fanden sich bei verschiedenen Drucken in mm

Druck	387	297	217	150
H_{α}	10	10	10	10
$\mathbf{H}_{oldsymbol{eta}}$	10	8	8	9
$\mathbf{H}_{\boldsymbol{\gamma}}^{\prime}$	4	3-4	1	3
$\mathbf{H}_{\boldsymbol{\delta}}^{'}$	1	0.5	0	01

Gleichzeitig sind auch recht interessante Messungen über die Breite von H_{β} zwischen 675 und 4 mm Druck ausgeführt, nach welchen die Breite zwischen 514 und 4 A E variirt — Schuster⁶) theilt noch weitere Beobachtungen aus Greenwich über den Einfluss einer Funkenstrecke mit ohne Funkenstrecke war H_{α} um ein viertel heller, als H_{β} , mit Funkenstrecke aber war H_{α} nur $\frac{2}{3}$ so hell als H_{β} Man darf aber hierbei nicht vergessen, dass es sich nur um subjective Intensität handelt, ob absolut H_{β} starker werden kann, als H_{α} , ist eine interessante, erst später zu erörternde Frage

Vogel 7) sagt, bei Funken durch Wasserstoff von Atmosphärendruck sei H_{β} hellei als H_{α} , in Geisslerrohren aber H_{α} hellei als H_{β}

Nebel⁸) misst fur eine Wasserstoffrohre die Helligkeit der drei Linien

¹⁾ J Rand Capron, Relative intensity of the spectral lines of gases Phil Mag (5) 9 p 329-330 (1880)

²⁾ A Secchi, Sulla nebulosa d'Orione Atti acc Lincei 21 p 137 (1868)

³⁾ J Chautard, Phenomènes observes dans les spectres produits par la lumière des courants d'induction traversant les gaz raréfiés C R 59 p 383-384 (1864)

⁴⁾ C A Young, Bull Acc Belg (2) 50 p 8 (1880)

⁵⁾ Greenwich Observations 1876, Spectroscopic Observations p 78—122 (1876)

⁶⁾ A Schuster, Rep Brit Ass 1880, p 296

⁷⁾ H W Vogel, Ueber die Spectra des Wasserstoffs, Quecksilbers und Stickstoffs Berl Ber 1879, p 586—604

⁸⁾ B Nebel, Ueber die in einer Plücker'schen Wasserstoffröhre frei werdende Energie und deren Einfluss auf die Intensität des Lichts Rep f phys Techn 21 p 671-682 (1885)

wenn verschieden starke Entladungen hindurchgehen, und gleichzeitig die Stromstärke und Potentialdifferenz an den Enden der Rohre Er erhalt das Resultat, dass mit zunehmender frei werdendei Energie die Intensitat dei Linien wachst, aber schneller, als die Energie — Lagaide¹) findet wenn bei gleichbleibendem Druck die Stiomstarke nach arithmetischei Reihe wachst, so nimmt die Intensitat einer Linie nach geometrischer Reihe zu Bei abnehmendem Druck wachst die Intensitat für dieselbe Stromstarke, desto mehr je starker dei Strom ist und je kurzer die Wellenlange ist

Kångstiom²) misst mit dem Bolometer die Strahlung der Gase in Geisslerschen Rohren Diese Versuche sind sehr wichtig, weil sie frei sind von der subjectiven Farbung der ocularen Messung, aber sie leiden an dem Uebelstand, dass wegen der geringen Wirkung nur die Gesammtstrahlung gemessen werden kann, alle Veranderungen, die in der Beschaffenheit des Spectiums stecken, die Verbreiterungen und das Auftreten neuer Linien, sind unbemerkt eingeschlossen Ångstrom findet für bestimmten Diuck ist die Strahlung des positiven Lichtes proportional dei Stromstarke Bei niedrigen Diucken, 01 bis 15 mm, bleibt die Strahlung unverandert, dann aber wachst sie und andert ihren Character Für ein bestimmtes Gas und einen Drück ist die Beschaffenheit dei Strahlung unabhangig von der Intensität dei Entladung Bei wachsendem Diuck werden die kurzeien Wellenlangen, d.h. die durch Alaun durchgelassenen, relativ schwacher gegen die nicht durch Alaun durchgelassenen Die Versuche sind mit H, N, O, CO ausgeführt, als Stromquelle diente theils eine Accumulatorenbatterie, theils ein Inductionsapparat

Ferry 3) misst wieder photometrisch bei H, N, C, Hg, zum Theil Banden dieser Stoffe Er benutzt, um dem Einwand der vielfachen Entladungen des Inductionsappärates zu entgehen, eine Batterie von 1200 Elementen Die Resultate sind Zwischen 025 und 4,00 mm Druck und bei Stromen von 1 bis 6 Milliampere ist die Intensität proportional zur Stiomstaike Bei constantem Strom nimmt die Helligkeit zu bei abnehmendem Druck, eist langsam, dann immer schneller — Lewis4) hat Angaben übei den Einfluss des Druckes auf die Linie H_{β} und das zweite Wasserstoffspectium, ich gebe einige Zahlen nach der Curve

¹⁾ H Lagarde, Mesure de l'intensité photométrique des raies spectrales de l'hydrogene C R 95 p 1350—1352 (1882) Recherches photométriques sur le spectre de l'hydrogene Ann chim et phys (6) 4 p 248—370 (1885) Siehe dazu E Wiedemann, Ann chim et phys (6) 7 p 143—144 (1886)

²⁾ K Ångstrom, L'intensite de la radiation des gaz sous l'influence de la decharge électrique Note préliminaire Ofvers K Vet Akad Forh 1891, Nr 6 p 378—379 — Bolometrische Untersuchungen über die Stärke der Strahlung verdunnter Gase unter dem Einflusse der electrischen Entladung Nova Acta Ups (3) (1892), 45 pp, abgekurzt auch Wiedem Ann 48 p 493—530 (1893)

³⁾ E S Ferry, On the relation between pressure, current and luminosity of the spectra of pure gases in vacuum tubes Physical Rev 7 p 1-9 (1898)

⁴⁾ P Lewis, Ueber den Einfluss kleiner Beimengungen zu einem Gase auf dessen Spectrum Wiedem Ann 69 p 398—425 (1899), auch Astrophys J 10 p 137—163 (1899)

Ī	Druck	07	10	2 0	28	3 0	40	50	6 0	70	80	9 0	10 0	12	14	16	18	20	30	42
	Intens	33	50	88	108	107	95	80	67	55	46	38	32	23	17	13	10	8	3	1

Einige photometrische Messungen macht auch Kalahne¹) Fur die Stickstoffbanden bei 606 findet ei die Lichtstarke proportional der Stromstarke des continuirlichen Stromes Bei Quecksilbeilimen wuchs die Helligkeit langsamer als die Stromstarke, desto langsamer, je enger das Rohi Fur Cd und Quecksilber nimmt mit wachsendem Druck die Helligkeit der Linien ab, die des continuirlichen Grundes wachst, beides, wie es schien, proportional dem Druck— Zwischen der Stromarbeit, gemessen durch Potentialgefalle und Intensität, und der Helligkeit fand sich keine einfache Beziehung

c) Theoretische Erorterungen

222. Fragen wir schliesslich nach den Versuchen einer Erklarung der Verbreiterung, so finden wir zuerst die im vorigen Kapitel ausführlich erorterte Theorie der molecularen Storungen. Sie nimmt an, dass bei den Zusammenstossen die Moleceln nicht frei sind, sondern unter die Einwirkung ausserer Krafte kommen, und dass dabei erzwungene Schwingungen erzeugt werden, die den ursprunglichen Eigenschwingungen nahe liegen Danach wird man erwarten mussen, dass vornehmlich eine Dichteanderung verbreiternd wirken muss, aber auch eine Temperatursteigerung kann in Folge der vergrosserten Starke der Stosse in Betracht kommen, und von den verschiedenen Autoren ist je nach ihrem Standpunkt bald das eine, bald das andere mehr betont worden Es scheint, dass diese Erklarung, die ziemlich allgemein angenommen ist, in den meisten Fallen, wo es sich um erhebliche Verbreiterungen handelt, zutreffend ist

223. Lippich²) freilich meint, es sei unmoglich, dass ein Korper, der bestimmter Schwingungen fahig sei, auch andere sehr naheliegende ausführe, und ebenso wenig sei es wahrscheinlich, dass unendlich wenig verschieden gebaute Moleceln vorhanden seien, welche die Verbreiterung bewirkten, und er führt daher einen anderen Grund für die Verbreiterungen auf, der sich in gewissem Sinne, namlich für die endliche Breite der Linien und für kleine Verbreiterungen, als richtig herausgestellt hat Er berücksichtigt die Bewegung der leuchtenden Theilchen und die dadurch bedingte Aenderung der Wellenlange nach dem Dopplerschen Princip Bewegt sich ein Molecel mit der Geschwindigkeit c unter dem Winkel ϑ gegen die Collimatoraxe, so verwandelt sich die Wellenlange λ_0 in die $\lambda = \lambda_0 \left(1 \mp \frac{c\cos\vartheta}{v}\right)$, wo v die Lichtgeschwindigkeit bedeutet Berücksichtigt man nun, dass die Theilchen sich nach allen möglichen

¹⁾ A Kalahne, Ueber die Spectra einiger Elemente bei der stetigen Glimmentladung in Geisslerschen Röhren und die Abhangigkeit der Lichtstrahlung von Stromstärke und Druck Wiedem Ann 65 p 815—848 (1898)

²⁾ F Lippich, Ueber die Breite der Spectrallinien Pogg Ann 139, p 465-479 (1870)

Richtungen bewegen, so findet man, dass eine Spectrallinie aus einem hellsten Theil in der Mitte bestehen muss, der nach beiden Seiten an Intensität abnimmt. Die Breite β , gerechnet bis zu den Stellen, wo die Intensität halb so gross ist, als in der Mitte, ergiebt sich zu

$$\beta = \frac{2 \times 485}{\sqrt{273}} \frac{\alpha \lambda}{v} \sqrt{\frac{T}{\varrho}},$$

wo α von der Dispersion des betreffenden Instrumentes abhangt, ϱ die Dichte des betreffenden Gases bezogen auf Luft, T die absolute Temperatur, und 485 m die Moleculargeschwindigkeit der Luft bei 0 Grad ist Daraus folgt

$$\frac{\delta \lambda}{\lambda_0} = \frac{2}{v} \frac{485}{\sqrt{273}} \sqrt{\frac{T}{\varrho}}$$

oder "Das Verhaltniss der Differenz der Wellenlangen, die den Randein des Spectralstreifens entsprechen, zur mittleren Wellenlange dieses Streifens ist 1 bei einem und demselben Gase constant für alle Spectralstreifen, und 2 bei verschiedenen Gasen der Quadratwurzel aus der absoluten Temperatui direct, der Quadratwurzel aus der Dichte aber umgekehlt proportional"

Lippich berechnet danach, dass die halbe Breite der Lime H $_{\beta}$ betragen musse bei 0° 006, bei 100° 012, bei 2500° 018 A E Ei führt dann noch ausführlich aus, dass auch bei Umkehrungen eine Verbreiterung durch die Bewegung der Moleceln eintreten musse

Dieselben Betrachtungen stellt dann Pfaundler¹) an, offenbar ohne die Abhandlung von Lippich zu kennen, er fuhrt die Verbesserung ein, dass ei nicht nur die verschiedene Richtung der Moleceln berucksichtigt, sondern auch die verschiedene Grösse der Geschwindigkeit nach dem Maxwellschen Gesetz, die Zahlenwerthe werden dadurch freilich nicht merklich geändert

224. Der Erste, welcher gesucht hat, die sich aus der kinetischen Gastheorie ergebende Breite mit der wirklich beobachtbaren zu vergleichen, ist Ebert?) Um die Breite der Linien zu bestimmen, verwendet er die Methode der hohen Gangunterschiede Die Zahl der Interfeienzringe, welche man z B mit dem Newtonschen Farbenglase beobachten kann, hängt ja ausschliesslich von der Homogenität der Spectrallinie ab, deren Licht zur Beleuchtung verwandt wird, und so kann man aus der Ordnungszahl des letzten sichtbaren Ringes auf die Breite der Linie einen Schluss ziehen Ebert geht so vor, dass er berechnet, wieviel Ringe hatten sichtbar sein konnen, wenn die Breite durch die Bewegung der Moleceln nach dem Dopplerschen Princip hervorgebracht ist, und diese Zahl mit der wirklich von ihm beobachteten vergleicht Er benutzt die rothe Wasserstofflinie, die D-Linie und die Quecksilberlinie Die D-Linien sind in der Bunsenflamme durch Einspritzen sehr verdünnter Losung erzeugt, die beiden andern im Geisslerrohr Als Temperaturen wer-

2) H. Ebert, Zur Anwendung des Dopplerschen Principes auf leuchtende Gasmolecule Wiedem Ann **36** p 466—473 (1889).

¹⁾ L Pfaundler, Ueber die Anwendung des Dopplerschen Principes auf die fortschreitende Bewegung leuchtender Gasmassen Wien Ber 76 p 852-857 (1877)

den 0°, 1000°, 3000° C angesetzt, also medrige Zahlen, welche sicher zu kleine Breiten, zu hohe mogliche Ordnungszahlen der Interferenzringe ergeben mussen. Er findet

	Ηα	D	Hg
Ordnungszahl berechnet	24000	44190	163800
" beobachtet	64000	60000	150000

Bei Quecksilber waren mit besserem Apparate noch viel hohere Interferenzinge sichtbar gewesen, also eigiebt sich, dass in allen Fallen die beobachtete Breite kleiner, als die berechnete gewesen ist. Ebert zieht daher den Schluss, das Dopplei sche Princip gelte nicht für bewegte Moleceln, die Breite der Linien lasse sich nicht erklaien durch die Bewegung der Moleceln, sondern sie sei stets kleiner, als aus der Theorie folge

Nun weist aber Rayleigh') nach, dass dieser Schluss auf einem Rechenfehler berüht, der bei der Formel für den Zusammenhang zwischen der Breite der Linie und der Ordnungszahl des aussersten Ringes begangen ist. Ebeit benutzt eine Formel, die er für den Fall zweier dicht neben einander liegender getrennter Spectrallinien, z B der beiden D-Linien, abgeleitet hat, und wendet sie auf den vorliegenden Fall an, wo wir eine breite Linie haben Rayleigh zeigt, dass das nicht gestattet ist, berechnet die genauere Formel, wobei auch die verschiedene Geschwindigkeit der Moleceln nach dem Maxwellschen Gesetz berücksichtigt wird, und erhalt als Resultat, dass für gegebene Breite einer Linie die Ordnungszahl des hochsten sichtbaren Ringes etwa vier Mal so gross ist, als Ebeit berechnet hatte. Damit fallt also allei Wideispruch in den Ebertschen Zahlen

225. Dasselbe Resultat zeigt sich denn auch in unvergleichlich sorgfaltigeren Versuchen von Michelson²) mit seinem Interferenzapparat. Ei untersucht eine grosse Menge von Linien, die mit Geissleirohren erzeugt weiden, in Bezug auf ihre Sichtbarkeitscurve. Die eben angeführte Berechnung von Rayleigh ergiebt, dass für Wasserstoff $\frac{\Delta}{\lambda} = 22500$ sein musse (wo Δ den Gangunterschied bedeutet, für welchen die Sichtbarkeit auf die halbe Grösse herabgesunken ist), wenn man die Moleculargeschwindigkeit gleich 2000 m setzt. Für die anderen Substanzen ergiebt sich dann, wenn die Temperaturdifferenzen vernachlassigt werden, für die Zahl der Wellenlangen in dem Gangunterschied, der die Sichtbarkeit auf $\frac{1}{2}$ bringt, 22500 $\sqrt[3]{m}$, wenn m ihr Atomgewicht bedeutet. In der folgenden Tabelle sind die gefundenen und die so berechneten Zahlen zusammengestellt

14: 翻花。

¹⁾ Lord Rayleigh, On the limit to interference when light is radiated from moving molecules Phil Mag (5) 27 p 298-304 (1889)

²⁾ A A Michelson, On the application of interference methods to spectroscopic measurements II Phil Mag (5) 34 p 280—299 (1892), auch Astron & Astrophys II p 884—903 (1892)

Element	Linie	$\frac{\Delta}{\lambda}$ gefunden	$\frac{\Delta}{\lambda}$ berechnet
H	656	30000	22500
н	486	18000	22500
0	616	55000	80000
Na	616	107000	108000
Na	589	133000	108000
Na	567	109000	108000
Na	515	85000 -	108000
Na	498	110000	108000
$\mathbf{Z}\mathbf{n}$	636	104000	182000
$\mathbf{Z}\mathbf{n}$	481	98000	182000
Cd	644	215000	238000
Cd	509	236000	238000
Cd	480	134000	238000
$H_{\underline{\mathbf{g}}}$	579	400000	317000
$_{ m Hg}$	577	270000	317000
Hg	546	420000	317000
Hg	436	230000	317000
$\mathbf{T}\mathbf{l}$	535	400000	322000
			1

Wenn man die Schwierigkeit solcher Messungen bedenkt, und die zahlieichen Vernachlassigungen, so wird man die Uebereinstimmung sehr gut nennen mussen. Es ist damit zweifellos wahrscheinlich gemacht, dass bei den kleinen Drucken in Geisslerrohren die Breite der Linien nur von der Bewegung der Moleceln herruhrt

Um zu zeigen, dass bei so niedrigen Drucken die Dichte wirklich aussei Acht gelassen werden kann, macht Michelson noch eine Messungsreihe über die Breite der rothen Wasserstofflinie bei verschiedenen Drucken Die folgende Tabelle giebt die Drucke und die halbe Breite der Linie

Ī	Druck	90	71	47	23	13	9	3	0 5 mm
	Halbe Breite	0 128	0 116	0 095	0 071	0 056	0 053	0 050	0 048

Die Resultate konnen dargestellt werden durch die Gleichung $\delta = 0.047 + 0.00093$ p

Aehnliche, wenn auch nicht ganz so gut übereinstimmende Zahlen fanden sich für die blaue Wasserstofflime Daraus folgt, dass wenigstens für Wasserstoff, wahrscheinlich auch für die anderen Substanzen, bei abnehmendem Druck die Breite einer Grenze zustrebt, welche von der betreffenden Substanz und von der Temperatur abhangt, und dass die starkere Verbreiterung einfach dem Druck proportional ist Für Drucke unter 5 mm kann man die Verbreiterung durch die Dichte, die den Einfluss der Zusammenstosse, vernachlassigen.

Michelson macht noch weitere sehr interessante Versuche er bringt in die Wasserstoffrohre Hg, um zu sehen, ob dadurch die Breite der H-Linie verandert wird, aber auch wenn er die Temperatur so hoch steigert, dass die Hg-Linie zehn Mal so breit ist, als die H-Linie, ist diese dadurch nicht beeinflusst. Das scheint entschieden gegen die Veranderung der Schwingungen

eines Molecels durch andere zu spiechen Fernei findet er, dass die Breite der Wasserstofflinien sich nicht verandert, wenn er die Temperatur von 750 auf 140° steigert, bei unverandertem Druck Die Hg-Linie wurde nicht verandert, wenn statt des metallischen Quecksilbers Salze genommen wurden Dagegen zeigte sich, dass wenn Na, Tl, Li in der Bunsenflamme verdampft wurden, die Linien zehn Mal so breit waren, als im Vacuum des Geisslerrohres, wahrend man nach der Temperatursteigerung nui die doppelte Breite erwarten sollte Das zeigt, dass die Dichte der Dampfe bedeutend sein muss, sich abei durchaus nicht aus dem Volumen der gluhenden Gase und der Menge der verdampften Substanz berechnen lasst - Zum Schluss bemerkt Michelson, dass wenn man Dampfe bei sehr niedrigen Temperaturen beobachten könnte. Gangunterschiede von mehreren Metern moglich waien Aber auch dann wurde man zu einer Gienze kommen, da homogenes Licht unmoglich ist. Wenn ein Theilchen strahlt, also Energie nach aussen abgiebt, so muss die Amplitude abnehmen, und dadurch wird der Wellenzug unhomogen, selbst wenn die Schwingungen absolut isochron bleiben

Im Anschluss an diese Abhandlung führt Rayleigh!) weitere Grunde an, welche das Licht einer Linie unhomogen machen, also die Linie verbreitern mussen Er nennt 1 Die Energieabgabe, die Abnahme der Amplitude 2 Die Storung bei Zusammenstossen, die sich in einer plötzlichen Aenderung der Phase zeigen kann Er weist nach, dass daduich zu der Hauptschwingung noch Obertone hinzukommen, und dass unter bestimmten Umstanden sogar die Grundschwingung zerstort werden kann 3 Die Bewegung der Moleceln im Visionsradius 4 Die Rotation der Moleceln, in Betreff dieses Einflusses verweise ich auf das Original, da Rayleigh meint, seine Schlusse wurden duich die Beobachtungen von Michelson nicht bestätigt 2)

Die Vorstellung, dass Schwingungen von veranderlicher Amplitude nicht homogenes Licht erzeugen, ist wohl zuerst von Helmholtz³) ausgesprochen, wobei er allerdings nicht die Veranderlichkeit durch Strahlung, sondern die durch Reibung ins Auge fasst. Bei Aufstellung der Theorie der Absorption und Dispersion nach der Sellmeyerschen Hypothese über eine Reibung zwischen Aether und Moleceln sagt er, grosse Werthe des Reibungscoefficienten entsprechen breiten Bandern

Mit der Rayleighschen Erklarung ist eine solche von Mach⁴) nahe verwandt Er aussert sich folgendermaassen "Der einfachste Ausweg bleibt

1 mm 6 "110"

¹⁾ Lord Rayleigh, On the interference bands of approximately homogeneous light Phil Mag (5) 34 p 407-411 (1892)

²⁾ Auch Stoney vertritt die Annahme, dass die Abnahme der Amplitüde durch Austausch der Energie zwischen Moleceln und Aether die Verbreiterung hervorbringe (Rep Brit. Ass 1894, p 610—612) Ich komme darauf an anderer Stelle zurück

³⁾ H Helmholtz, Zur Theorie der anomalen Dispersion. Berl. Ber 1874. p 667—680, auch Pogg Ann 154 p 582—596 (1875)

⁴⁾ E Mach und W Rosický, Ueber eine neue Form der Fresnel-Arago'schen Interferenzversuche mit polarisirtem Licht Wien Ber 72, II p 197—212 (1875)

Kapitel V

noch immer anzunehmen, dass absolut homogenes Licht in der Natur nicht vorkommt. In der That bedenken wir die ungemein kleine Schwingungsdauer des Lichtes, so werden die Vorgange des Leuchtprocesses gegen die Lichtschwingungen sehr langsam sein. Die einzelnen glühenden Theilchen werden sehr langsam in den Process eintreten, ihren Antheil zur Geltung bringen, und ebenso allmahlich wieder austreten. Hieimit allein sind schon allmahliche Wechsel der Lichtintensität gesetzt, welche sich nach Art der Variationstone und Schwebungen als eine Storung der Homogenität darstellen lassen. Es ist vielleicht moglich, nach diesem Principe die Verbreiterung der Spectrallinien durch eine Beschleunigung der Intensitätsschwankungen des Leuchtprocesses zu erklaren "

226. Die Reibungstheolie ist dann besonders von Lommel aufgenommen worden Lommel i) nimmt an, wenn die Atome schwingen, werden sie nach ihrer Gleichgewichtslage gezogen mit einer Kraft, die sich nach steigenden Potenzen der Verschiebung entwickeln lasst, und erfahren einen Widerstand, der proportional ihrer Geschwindigkeit ist. Indem er die entsprechende Differentialgleichung integrint, findet er, dass die Eigenschwingung des gedampften Atoms durch den Ausdruck gegeben ist.

$$Ne^{-kt}sin(t + \psi)$$

Hier bedeutet k die Dampfungsconstante, $r=\frac{2\pi}{\tau}$, wo τ die Periode der gedampften Schwingung ist. Ferner gilt, wenn T die Periode der ungedampften Schwingung ist, und $p=\frac{2\pi}{T}$ gesetzt wird

$$r^2 = p^2 - k^2$$

Das heisst also, durch die Dampfung wird die Linie nach dem rothen Theile des Spectrums hin verschoben. Lommel zerlegt nun nach dem Foulierschen Satze die gedämpfte Schwingung in ein Continuum von ungedampften Schwingungen mit allen Schwingungszahlen zwischen — wund + Er sagt "Das von einem Korperatom, welches unter dem Einfluss eines Widerstandes schwingt, ausgestrahlte Licht ist demnach nicht homogen, sondern wird durch das Pilsma in ein continuirliches Spectium ausgebreitet, welches sich von der der Hauptschwingungszahl rentsprechenden Stelle aus nach beiden Seiten hin um so weiter ausdehnt, je grosser dei Widerstandscoefficient k ist"

Im vollkommenen Gaszustand soll k=0 sein, d h die Spectrallinien sind ganz scharf, bei vergrosserter Dichte oder Druck nimmt k zu, die Linien verbreitern sich und verschieben sich nach grosseren Wellenlangen, wächst die Dichte noch mehr, so dehnt sich das Spectrum nach beiden Seiten hin immer weiter aus und wird zu einem continuirlichen

Diese Schlusse Lommels weiden durch die Erfahrung, wie oben besprochen, nicht bestatigt, weder tritt immer eine Verbreiterung auf, noch viel

t) E Lommel, Theorie dei Absorption und Fluorescenz Wiedem Ann 3 p. 251-283 (1878)

weniger ist damit eine Verschiebung veibunden, wo eine Verbreiterung eintitt, ist sie nicht immer nach der Seite der langeren Wellen gerichtet, endlich entsteht nicht immer auf diesem Wege ein continuirliches Spectrum Noch verkehrter ist es, wenn Lommel sagt "Wir eikennen, dass das Linienspectrum eines Gases, indem sich dieses von dem Zustande der Vollkommenheit entfernt, durch Verbreiterung und Abwaitsschiebung dei Linien in ein Bandenspectrum, und endlich durch Zusammenfliessen der immer breiter weidenden Banden in ein continuirliches Spectrum übergeht"

Hier wird plotzlich, um scheinbar alle Spectralerscheinungen zu umfassen, ganzlich unmotivirt auch das Bandenspectrum hineingebracht, dessen Entstehung doch mit dem Druck und der Verbreiterung gar nichts zu thun hat

227. Gegen die Theorie von Lommel sind mehrfach Einwendungen gemacht, Wullner¹) bestreitet die Berechtigung, eine gedampfte Schwingung nach dem Fourierschen Satze zu zerlegen, und denselben Einwand macht spatei Fürst Galitzin²), letzterer meint auch, wenn durch Zufuhrung neuer Energie die Lichtquelle gleich hell bleibe, wenn thermisches Gleichgewicht vorhanden sei, konne die Lommelsche Betrachtung nicht gelten³)

Jaumann⁴) stellt später eine der Lommelschen Theorie fast identische auf, zerlegt aber die gedampfte Schwingung nicht wie jener in Sinusschwingungen von $-\infty$ bis $+\infty$, sondern in solche von 0 bis $+\infty$, da negative Schwingungszahlen keinen Sinn haben Dadurch ergiebt sich der Unterschied, dass das Emissionsmaximum nicht der Periode der gedampften Schwingung entspricht, wie bei Lommel, sondern zwischen ihr und der der ungedampften Schwingung liegt, die Verschiebung der Linien also wesentlich geringer wird Jaumann erklart auf ahnliche Art auch die Entstehung der Banden (siehe darüber Kap VIII) Schon früher (§ 149) ist die Theorie

¹⁾ A Wüllner, Lehrbuch der Experimentalphysik 4 Aufl Bd 2 p 330-334 (1883) Eine Antwort darauf siehe E Lommel, Zur Theorie der Fluorescenz Wiedem Ann 25 p 643-655 (1885) Siehe auch E Ketteler, Wiedem Ann 15 p 619-621 (1882)

²⁾ B Galitzin, Zur Theorie der Verbreiterung der Spectrallimen Bull St Pétersb (5) 2 Nr 5, p 397—415 (1895), auch Wiedem Ann 56 p 78—99 (1895) Siehe dazu die Bespiechung dieser Abhandlung durch H Crew, Astrophys J 2 p 324—327 (1895)

³⁾ Die Frage, ob für eine gedampfte Schwingung die Zerlegung nach dem Fourierschen Theorem nicht nur mathematische, sondern auch physikalische Bedeutung habe, ist mehrfach erörtert worden. Es wird dabei stets darauf hingewiesen, dass man bei einer abklingenden Stimmgabel denselben Ton bis zum Schlusse hort, sich nur die Intensität, nicht die Tonhöhe oder Klangfarbe ändert. Ich muss gestehen, dass auch ich über Bedenken in dieser Beziehung nicht fortkomme, trotzdem eiste Autoritäten, wie Lord Rayleigh, die physikalische Gültigkeit als selbstverstandlich betrachten. Ganz kurzlich ist die Frage wieder in der Pariser Academie behandelt worden. Siehe ('R 130 p 79—82, 130—132, 238—241, 241—244, 401—403, 560—562 (1900)

⁴⁾ G Jaumann, Zur Kenntniss des Ablaufs der Lichtemission Wiedem Ann 53 p 832-840 (1894), Wiedem Ann 54 p 178-180 (1895) Siehe dazu E Lommel, Verbreiterung der Spectrallinien, continuirliches Spectrum, Dampfungsconstante Wiedem Ann 56 p 741-745 (1895) Lommel sagt hier, negative Schwingungszahlen bedeuteten nur Phasenanderung'

von Galitzin erwahnt, welchei die Atome als Hertzsche Resonatoren betrachtet, und die Einwirkung berechnet, welche die Schwingungsdauer eines Resonators durch die Annaherung eines zweiten erfahrt. Es ergiebt sich dabei eine Verbreiterung der Linien nach Roth hin

228. Es ist schliesslich noch eine Deutung der verbieiteiten Linien zu erwahnen, die nicht nur werthlos, sondern vollkommen falsch ist, aber von Scheiner wiederholt sehr bestimmt ausgesprochen wird. So sagt er 1) bei Besprechung der in Sonnenflecken verbreiterten Linien, dieselben gehorten hauptsachlich dem Eisen an "Diese Erscheinung allein durch Druck- oder Dichtigkeitsanderungen zu eiklaren, durfte wohl nicht zulassig sein, es ist vielmehr wahrscheinlich, dass in Folge niedrigerei Temperatur die Metalle, hier vorwiegend das Eisen, Verbindungen mit den Metalloiden eingehen z. B die Sauerstoffverbindungen der Metalle sich durch derartige einseitige Verbreiterungen im Spectrum documentiren "— Und an einer andeien Stelle2) heisst es gar "Genauere Untersuchungen über das Entstehen einseitiger Veibreiterungen liegen nicht vor, es ist nur bekannt, dass sie bei chemischen Verbindungen der Metalle, besonders bei den Oxyden, entstehen" Wahrend also Scheiner die umfangieiche Litteratur über Verbreiterung gar nicht zu kennen scheint, behauptet er eine Thatsache sei bekannt, für welche ich nicht ein einziges Beispiel anzufuhren weiss. Es ist im Gegentheil die Unmoglichkeit dieser Erklarung leicht eisichtlich, denn Verbindungen geben ja absolut andere Spectra, nicht Linienspectra, sondern Bandenspectra Sobald also eine Verbindung eintritt, kann sich die Linie des Metalles nicht verbreitern, sondern sie muss im Gegentheil verschwinden — Ich habe gesucht zu finden, woher Scheiner wohl zu der "bekannten" Thatsache gekommen sein mag, und vermuthe, dass ihr eine Bemerkung von Secchi3) zu Grunde liegt. Er sieht ım Bogen die Magnesiumlinien b verbreitert, und bemerkt, dass gleichzeitig die Banden auftreten, welche dem Oxyd zugeschrieben werden Daran knupft er die ganz unlogische Bemerkung, vielleicht hange die Verbreiterung in Sonnenflecken von einem Auftreten von Oxyden ab Das ist eine der vorschnell hingeworfenen Bemerkungen, an denen die sonst ja sehr verdienstlichen Untersuchungen Secchis leider nicht arm sind

ZWEITER ABSCHNITT

Aenderung der Wellenlange durch Druck.

229. Die bisher besprochenen Beobachtungen haben es wahrscheinlich gemacht, dass der Druck an und für sich nicht auf die Verbreiterung wirkt, sondern nur der Partialdruck, oder die Dichte des betreffenden Dampfes, ohne dass doch diese Wirkung eigentlich aufgeklart ware. Namentlich ist keine

¹⁾ J Scheiner, Die Spectralanalyse der Gestirne Leipzig bei Engelmann 1890 Siehe p 190

²⁾ J Scheiner, ibid p 315

³⁾ A Secchi, Sulle righe di assorbimento del sodio e di altri metalli Mem Soc Spett. It 2 p 67-69 (1873)

der Theorien im Stande, das ungemein verschiedene Verhalten verschiedener Linien und die einseitige Verbreiterung nach der Seite der kurzeren Wellenlängen zu erklaren. Um so erfreulicher ist es, dass eine andere Wirkung des Druckes auf die Spectra experimentell ganz sicher gestellt ist, die Verschiebung der Linien, die Aenderung ihrer Wellenlangen

Bei der Ausarbeitung der Tabellen der Wellenlangen der Fraunhoferschen Linien, welche Rowland veroffentlicht hat, bemerkte Jewell1). dass die Sonnenlinien nicht immer mit der Lage der entsprechenden Linien des Bogenspectrums ubereinstimmten, sondern dass die Sonnenlinien vielfach grössere Dabei zeigte sich aber die Verschiebung für verschiedene Wellenlange hatten Elemente verschieden gross Da die Erscheinung sich aus diesem Grunde nicht durch Bewegung der Gase in der Sonnenatmosphaie nach dem Dopplerschen Princip erklaren liess, so blieb nui die Annahme übrig, dass untei verschiedenen Bedingungen der Entstehung die Wellenlange einer Linie wirklich ver-Es war hauptsachlich wieder ein Einfluss von Dichte schieden sein kann oder Druck und von Temperatur ins Auge zu fassen. Der letztere wurde aber ausgeschlossen durch verschiedene Thatsachen, z B daduich, dass die Umkehrung einer Linie im Bogen immer an derselben Stelle liegt, wo die feine Emissionslinie liegt, während doch die Umkehrung durch die kühlsten Dampfe erzeugt wird Jewell fand dann, dass vielfach, wenn man dichteren Dampf eines Metalls im Bogen erzeugt, die Linien sich verbreitein und verschieben, aber es blieb unentschieden, ob dies eine Folge der Dichte oder des Druckes sei Jewell scheint der Ansicht zuzuneigen, dass auch die Dichte des Dampfes, der Partialdruck von Einfluss auf die Wellenlange sei habe schon (§ 208) angefuhrt, dass das meiner Eifahrung durchaus widerspricht

Auch die nachfolgenden sehr ausführlichen Untersuchungen von Humphreys und Mohler zeigen unzweideutig, dass es sich nur um eine Wirkung des Druckes handelt. Der Bogen wurde entzündet in einem schmiedeeisernen Kasten, in welchem ein Druck bis zu 15 Atmosphären durch Einpumpen von Luft hervolgebracht werden konnte. Das Incht trat durch ein Quarzfenster aus und wurde durch ein Rowlandsches Gitter grösster Art in der zweiten Ordnung analysirt. Die Spannung des Stromes betrug 110 Volt, während die Stromstarke bis zu 50 Amp gesteigert werden konnte

Die ersten Versuche²), welche mit Cd angestellt wurden, ergaben, dass weder die Temperatur noch die Dichte des Dampfes von Einfluss seien, wenn die Stromstarke geandert wurde, so zeigte sich keine Verschiebung der umgekehrten Linie trotz gleichzeitiger stark veranderter Verbreiterung, an beiden Polen des Bogens lag die Linie an derselben Stelle Ebenso traten nur ver-

¹⁾ L E Jewell, The coincidence of solar and metallic lines A study of the appearance of lines in the spectra of the electric arc and the sun Astrophys J 3 p 89—113 (1896)

²⁾ W J Humphreys and J F Mohler, Effect of pressure on the wave-lengths of lines in the arc spectra of certain elements Astrophys J 3 p 114-137 (1896)

schieden starke Verbreiterungen, keine Verschiebungen auf, wenn verschiedene Mengen von Metall verdampft wurden, der Partialdruck oder die Dichte des Dampfes also wesentlich geandert wurde. Dagegen zeigten sich sofort Verschiebungen, wenn man den Druck der Luft, in welcher der Bogen brannte, veranderte. Meist trat daber auch eine Verbreiterung auf, aber nicht immer, und bei Platin und Osmium wurden die Linien sogar scharfer unter Druck. Die Kohlebanden wurden starker, zeigten aber nie eine Spur von Verschiebung.

Die Verschiebung erwies sich in allen Fallen als proportional dem Ueberdiuck über eine Atmosphare. Sie war bei verschiedenen Elementen verschieden gloss, aber im Allgemeinen für die Linien eines und desselben Elementes proportional der Wellenlange. Das zeigte sich besonders deutlich in Fallen, wo Linien der eisten und zweiten Ordnung gemischt erschienen, da war ihre Verschiebung absolut genommen identisch, da die Linien der ersten Ordnung die doppelte Wellenlange, aber die halbe Dispersion haben, wie die zweiter Ordnung, so liegt darin ein guter Beweis der Proportionalität. Um bequem vergleichbare Zahlen zu einalten, reduciren daher die Verfasser alle Verschiebungen auf die Wellenlange 4000, indem sie die für eine Linie λ gemessene Verschiebung mit $\frac{4000}{\lambda}$ multipliciren

Um einen Begriff von der erreichten Genauigkeit zu geben, seien einige Zahlen mitgetheilt für verschiedene Eisenlinien zwischen 4000 und 4400 ergaben sich bei 10 Atm Druck folgende reducirte Verschiebungen in Tausendstel A E 23, 18, 26, 25, 18, 18, 26, 25, 26, 24 Das Mittel ist 23 Für verschiedene Drucke fand sich als Mittelwerth aus den gemessenen Linien

Druck	43/4	6	7	93/4	10	101/2	11	111/4	111/2	121/4	121/2	123/4	13	14	141/2	
Versch	8	11	14	17	23	26	29	25	23	27	29	28	35	32	32	

230. Die Verfasser suchen nun nach Beziehungen zwischen der Verschiebung für verschiedene Metalle und anderen Constanten derselben. Sie finden, dass wenn man für die Elemente das Product aus dem linearen Ausdehnungscoefficienten und der dritten Wurzel aus dem Atomvolumen nimmt, sich Zahlen ergeben, welche den Verschiebungen proportional sind. Da Pictet gefunden hat, dass das Product aus dem Ausdehnungscoefficienten, der Cubikwurzel aus dem Atomvolumen und dem Schmelzpunkt T in absoluter Temperatur eine Constante für alle Metalle ausser für Bi sei, so kann man auch sagen, dass die Verschiebungen umgekehrt proportional zur Schmelztemperatur seien. In der folgenden Tabelle enthalt die erste Colonne die Namen der Elemente, die zweite die beobachtete Verschiebung der Wellenlange 4000 bei 12 Atmosphären, die dritte das Product aus dem Ausdehnungscoefficient und der Cubikwurzel aus dem Atomvolum, die vierte endlich entsprechend Pictet den Werth $\frac{48600}{T}$, wober 48600 so gewählt ist, dass für Fe die Werthe übereinstimmen

Elemente	Versch	$\alpha \sqrt[3]{\overline{v}}$	$\frac{48600}{\mathrm{T}}$
Fe	20	23 3	23 3
N_1	28	24	26 5
Co	24	23 6	24
Mn	23	_	22 9
\mathbf{Cr}	26	_	
Вı	49	44 7	90 3
${\tt Pb}$	60	76 9	80 3
Sn	55	58 4	96 6
$\mathbf{T}\mathbf{l}$	61	78	86 3
In	88	103 5	108 ₃
Al	55	50 6	43 3
\mathbf{Pt}	20	18 5	23 7
Os	17	134	17 5
$\mathbf{R}\mathbf{h}$	30	17 4	21 4
\mathbf{Pd}	33	24 7	27 4
Y	15	_	
В	49	_	
Ag	38	42 2	39 5
Cu	33	23 5	30 5
~	127	_	
Ca	54		_
Zn	57	61 2	719
Od	80	75 6	82

Man wird nach diesen Zahlen zugestehen, dass die gefundenen Beziehungen zwar nichts weniger als genau sind, aber immerhin einigermaassen erfullt scheinen. Fur Ca sind zwei Werthe gegeben, es zeigt sich namlich, dass die Linien H und K sich anders verhalten, als alle ubligen, z. B. g. 4226. Eine theoretische Beglundung der Beziehungen giebt es aber nicht, die Autoren bemerken zwar, dass die Cubikwulzel aus dem Atomvolumen eine der linearen Dimension des Atoms ungefahr proportionale Glosse sei, und dass der Lange eines Korpers die Wellenlange der von ihm ausgesandten Schwingungen proportional sei. Dem wird man unter genugender Einschrankung zustimmen konnen. Wenn sie aber weiter sagen, der Ausdehnungscoefficient einer Substanz ist bis zu einem gewissen Maasse ein umgekehrtes Maass für den Widerstand des Atoms gegen aussere Krafte, so hat das doch gar keine Berechtigung

Dei Umstand, dass bei Ca zwei verschiedene Grossen der Verschiebung vorkommen, die sich wie 1 zu 2 verhalten, wurde danach bedeuten, dass zwei verschiedene Atome da sind, deren Dimensionen sich wie 1 zu 2 verhalten das ursprungliche Atom, welches 4226 erzeugt, ist in 8 Theile zeitallen, wenn es H und K giebt

Humphreys und Mohler finden weiter, dass innerhalb verwandter Elemente, wie sie in einer Colonne des naturlichen Systems stehen, eine Berechnung der Verschiebung moglich ist nach dem Gesetz, dass sich dieselben für zwei Elemente verhalten, wie die Cubikwurzeln aus den Atomvolumen

COLUMN TO

Bei einigen Elementen passt diese Regel indessen nicht, namlich bei Ca (für H und K), bei Ti, Y, Os, Pt Nimmt man aber an, dass bei ihnen allen eine Spaltung des Atoms in acht gleiche Theile stattgefunden hat, so passen auch sie mit Ausnahme des Y, für welches eine nochmalige Zerfallung in acht Theile anzunehmen ware Die Verfasser sagen mit Recht, dass diese Erscheinungen auf eine Dissociation der Elemente hin deuten

- 231. In einer weiteren Abhandlung untersucht Mohler1 die Verschiebung, welche emtritt, wenn man vom Atmospharendruck aus zu kleineren Drucken ubergeht Dabei zeigte sich, dass sich nun die Linien nach kuizeien Wellen hin verschieben und zwar für eine Atmosphare um etwa ebenso viel, als sie sich fur Ueberdruck nach langeren Wellen verschieben. So ergab sich fur Cd bei etwa 2 cm Druck eine Verschiebung von etwa 0,010 bis 0,014 A E, während fruhei fur Ueberdruck gefunden war 0,010 pro Atmosphare Ein Vacuumrohr mit Cd, in welchem ein Druck von etwa 2 mm vorhanden war, ergab die Linien an derselben Stelle, wie im Bogen bei 2 cm Druck. Diese Verschiebung wurde von Linien gezeigt, welche zur zweiten Nebenserie gehoren, wahrend die Linie 3403, die zur ersten Nebenseile gehort, und andere eine Verschiebung von nui 0,004 ergaben Aehnliches zeigte sich im Magnesiumspectrum. — Die Quecksilbeilinien waien meist so unscharf, dass sie sich zur Messung dei sehi kleinen Veranderungen unbrauchbar erwiesen, aber eine bei 3665 liege ${f nde}$ Gruppe von drei Linien, die zur ersten Nebenserie gehort, war brauchbar und zeigte, dass auch hier die Verschiebung proportional dem Druck ist Geisslerrohren dagegen erwies sich die Verschiebung derselben Linien nicht nur von der im Bogen verschieden, sondern auch von Fall zu Fall, so dass man noch nicht sagen kann, im Vacuum des Geisslerrohrs und im Bogen im Vacuum sei die Lage der Linien identisch Es werden noch Fe, In. Zn, Mg. untersucht, ohne Neues zu zeigen
- 232. Humphreys²) verfolgt den Einfluss grosseren Diuckes bei einer weiteren Anzahl von Elementen, so dass jetzt im Ganzen 46 Elemente untersucht sind. Es weiden die früher gefundenen Gesetze im Ganzen bestatigt, nur findet sich, dass die Regel die Verschiebungen zweier verwandter Elemente verhalten sich wie die Cubikwurzeln aus den Atomvolumen, zu beschranken ist auf die einzelnen Gruppen verwandter Elemente. Dabei zeigt sich die Nothwendigkeit, anzunehmen, Y, Tl, Wo, Os, Pt seien in acht Theile zerfallen. Das Resultat, dass die Linien desselben Elementes sich verschieden verhalten, welches für Ca gefunden war, eigiebt sich auch für Sr und Ba Es wird endlich noch einmal untersucht, ob die Dichte des Metalldampfes etwas mit der Aenderung der Wellenlangen zu thun hat, aber das ist nicht

¹⁾ J F Mohler, The effect of pressure on wave-lengths Astrophys J 4 p 175—181 (1896)

²⁾ W J Humphreys A further study of the effect of pressure on the wave-lengths of lines in the arc spectra of certain elements Astrophys J 4 p 249—262 (1896) Siehe auch Rep Brit Ass 1897, p 556—557, Johns Hopkins Univ Circ 16 p. 43—44 (1897)

der Fall wenn die Ti-Limen von der Unreinheit der Kohlen als Spuren auftraten, so lagen sie genau an derselben Stelle, bei gleichem Luftdruck, wie wenn moglichst grosse Mengen von Ti in den Bogen gebracht waren

Den ausfuhrlichsten Bericht über alle Untersuchungen bei hohem Diuck grebt endlich Humphreys 1) in einer letzten Abhandlung Hier wird noch genauer gezeigt, dass bei den Linien der meisten Elemente Gruppen zu unterscheiden sind, welche verschieden stalke Verschiebung erleiden. Meist geholen Linien zusammen, welche ahnliches Aussehen zeigen, so besitzt Cu neben iecht scharfen Linien eine ganze Anzahl anderei, die unscharfe Rander haben, bei ersteren betragt die Verschiebung fur 7 Atm entweder 14 oder 35, bei letzteren 64 Tausendstel A E Daneben hat Cu Serien, die Linien der ersten Nebenserie verschieben sich um etwa 20, die der zweiten um etwa 45 Tausendstel einer A E - Ueberhaupt tritt deutlich hervor, dass die zu einer Serie gehorenden Linien sich gleich verhalten, aber verschieden von denen anderer Serien desselben Elementes Ungefahr verhalten sich die Verschiebungen der Linien der Hauptseile zu denen der ersten und zweiten Nebenserie wie 1 2 4 2) - Es liegt hierin offenbar die Moglichkeit einer sehr wichtigen Methode, um zusammengehörende Linien in solchen Fallen heraus zu finden, wo Serien noch nicht bekannt sind, oder wo sie nicht vorhanden sind. weil die Linien nach anderen noch unbekannten Gesetzen gelagert sind

Es zeigt sich ferner, dass noch bei einem zweiten Bandenspectrum, dem der Thonerde, keine oder eine unmessbai kleine Verschiebung eintritt, so dass es wahrscheinlich wird, dass die Linien von Banden überhaupt nicht durch Druck beeinflusst werden. Die früher gefundenen Gesetze über die Grosse der Verschiebung und ihren Zusammenhang mit dem Ausdehnungscoefficienten, dem Atomvolumen und dem Schmelzpunkt bestatigen sich auch jetzt, wo Messungen an 53 Elementen vorliegen

Humphreys sucht schliesslich die Erscheinung zu erklaren oder wenigstens plausibel zu machen Er sagt, die Wellenlangen, welche irgend ein Körper emittire, seien unter allen Umstanden seiner Dimension proportional und anderten sich mit ihr Wenn nun die Moleceln in Folge ihrer Warmebewegung zusammenstossen, so werde dabei die innere Energie der Moleceln vermehrt, was zu einer Ausdehnung und damit zu einer Vergrösserung dei Wellenlangen führe Da vermehrter Druck die Zahl der Zusammenstosse steigert, so sei es erklarlich, dass er die Wellenlangen nach Roth verschiebt, ebenso sei es erklarlich, dass die Verschiebung desto grosser, je grosser dei Ausdehnungscoefficient und je grosser das Atomvolumen, die Dimension des Atoms sei Dieser Schluss scheint mir recht bedenklich, wenn man auch

2) Siehe dazu J S Ames and W J Humphreys, Note on the effect of pressure upon the series in the spectrum of an element Johns Hopkins Univ Circ 16 p 41—42 (1897), Phil Mag (5) 44 p 119—121 (1897)

¹⁾ W J. Humphi eys, Changes in the wave-frequencies of the lines of emission spectra of elements, their dependence upon the elements themselves and upon the physical conditions, under which they are produced Astrophys J 6 p 169—232 (1897)

328 Kapitel V

zugeben mag, dass durch die Stosse die Moleceln an innerer Energie zunehmen und sich ausdehnen, so ist das doch nicht auf die Atome zu übertragen, die zweifellos die Emission bedingen. Dass ferner nach dieser Theorie in erster Linie eine Temperatursteigerung die Verschiebung hervorbringen musste, hebt Humphreys selbst als Widersprüch gegen seine Annahmen hervor

233. Eine eingehende Untersuchung über das Verhalten einer einzelnen Cadmiumlinie, λ 4800, führte in neuester Zeit Hüff¹) durch. Er will prüfen, 1) ob die Verschiebung genau proportional dem Ueberdruck über eine Atmosphare ist, und 2) ob die Dichte des Cd-Dampfes Einflüss hat. Er verfahrt so, dass er entweder nur Cd im Kohlebogen verdampfen lasst und daber-den Luftdruck andert, oder dass er Legirungen von Cd mit Zn und Pb, die verschiedene Procente Cd enthielten, unter Druck verdampfen lasst

In Bezug auf die erste Frage findet er, dass bei reinem Cd bis zu etwa 8 Atmospharen die Verschiebung proportional dem Drucke sei, dann abei etwas schneller wachse. Ob dieser Schluss aber sicher ist, scheint mir aus den Versuchen nicht heivorzugehen, dazu hatten die Drucke weiter gesteigeit werden mussen, als bis zu nur 105 Atmospharen. Bei der Giosse der Beobachtungsfehlei kommt man mit dei Annahme linearen Zusammenhanges ebenso gut aus

Die Versuche mit Legilungen aber ergaben das merkwurdige Resultat. dass die Verschiebungen ganz unregelmassig werden. Die Beobachtungen sind leider nicht mit genugender Ausführlichkeit mitgetheilt, man kann nicht eisehen, ob die Giosse der Verschiebung in einer Beziehung zum Procentgehalt an Cd steht Nur in diesem Falle durfte man den Schluss ziehen, dass die Grosse der Verschiebung aussei vom Drucke auch von der Dichte des Dampfes Sonst aber musste man in der Eischeinung eine Beeinflussung der Schwingungszahl der Cd-Atome durch die Pb- odei Zn-Atome annehmen Dass eine solche gegenseitige Beemflussung von Substanzen nach meiner Meinung bisher nicht bewiesen ist, habe ich ausführlich erortert (§ 176) Diese Annahme scheint mir daher auch hier bedenklich, auch wenn Cd allein in Kohle verdampft, ist es ja nicht rein Man musste also schon annehmen, dass Kohledampf und die vielen fremden Substanzen, die in den kohlestaben stecken, alle keinen merkbaren Einfluss ausuben, sondern nur Pb und Zn Da Huf selbst hervorhebt, dass der Bogen mit den Legnungen sehr schlecht brannte und andere Schwierigkeiten auftraten, mochte ich daher vorlaufig die Messungen als zweifelhaft betrachten, und glauben, dass weder ein Einfluss der Dichte noch fremder Dampfe bewiesen ist

234. Es sind noch einige andere Erklarungsversuche ausser der von Humphreys für die Verschiebung zu erwähnen Gleich nach dem Bekanntwerden der Erscheinung sprach Schuster²) die Vermuthung aus, dass es

¹⁾ W B Huff, The shift of the cadmium line of wave-length 4800 due to pressure Astrophys J 14 p 41-48 (1901)

²⁾ A Schuster, Note on the results of Messrs Jewell, Humphreys and Mohler Astrophys J 3 p 292 (1896)

1

sich um einen Einfluss der Dichte, nicht des Druckes handle, dann musse die Verschiebung kleiner werden, wenn man etwa ein Amalgam statt des reinen Metalls in den Bogen einfuhrt. Diese Vermuthung wird indessen durch die Versuche nicht bestatigt. Dann meint Fitzgerald¹), wenn ein Korper die Quelle electromagnetischer Strahlung sei, so hange die Schwingungszahl von der Dielectricitatsconstante des umgebenden Mediums ab. Wenn man den Druck des umgebenden Gases andert, so andeit sich damit jene Constante, und das konne die Verschiebung erklaien. Humphreys sagt dazu²), dei Einfluss konne nur unvergleichlich klein gegen den beobachteten sein, ohne anzugeben, wie er eine etwaige Rechnung duichgeführt hat

Man hat auch eine Beobachtung von Kundt herangezogen Kundt³) fand, dass die Absorptionsstreisen von Farbstoffen in verschiedenen Losungsmitteln an verschiedenen Stellen liegen, und zwar im Allgemeinen bei desto grosserer Wellenlange, je grosser die Dispersion des Losungsmittels ist Kundt sagt dabei "Fur Gase, welche Absorptionsstreisen zeigen, wird in der That die obige Regel wohl ohne Ausnahme sein, da bei ihnen das specifische Brechungsvermogen eines Gemisches sich genau aus dem der Bestandtheile berechnen lasst Ware das der Fall, so wurde man, scheint mir, daraus folgern mussen, dass auch die hellen Linien, welche ein gluhendes Gas aussendet, in engen Grenzen verschoben werden konnen, durch die Beimischung eines anderen nicht leuchtenden oder ein continunliches Spectrum gebenden Dampses" — Dieser Schluss ist experimentell jedenfalls nicht bestatigt worden

Auch Wilsing⁴) will die Verschiebung aufklaren Die Lommelsche Theorie ergiebt Verschiebungen nach Roth als Folge der Dampfung, und dass letztere vergrossert werde durch Druck, ist durchaus einleuchtend. Aber sie ergiebt gleichzeitig, dass die Linien sich verbreitern mussen und zwar starker, als sie sich verschieben, und das widerspricht allen Beobachtungen der amerikanischen Forscher. Die Theorie von Lommel und ebenso die von Jaumann gehen von der Annahme aus, dass die Dampfung nur die Amplitude der Schwingungen verkleinere, was dann identisch mit der Verwandlung einer Sinusschwingung in ein Stuck eines continuirlichen Spectiums ist. Allein Bessel hat gefunden, dass die Wirkung der Luft auf die Schwingungen eines Pendels nicht nur in einer Abnahme der Amplitude besteht, sondern auch in einer Zunahme der Schwingungszeit, als ob das Tragheitsmoment des Pendels vergrossert ware. Wenn man diese zweite Wirkung auch hier annimmt, und in die Lommelschen Gleichungen einführt, so ergiebt sich, dass die Linien

¹⁾ G F Fitzgerald, Note on a cause for the shift of spectral lines Astrophys J 5 p 210-211 (1897)

²⁾ W J Humphreys, Astrophys J 6 p 184 (1897)

³⁾ A Kundt, Ueber einige Beziehungen zwischen der Dispersion und Absorption des Lichtes Pogg Ann Jubelbd p 615-634 (1874)

⁴⁾ J Wilsing, Theoretical considerations respecting the dependence of wave-lengths on pressure which Messrs Humphreys and Mohler have observed in the arc-spectra of certain elements Astrophys J 7 p 317—329 (1898)

330 Kapitel V

sich verschieben konnen, ohne sich zu verbreitern, wie es die Erfahrung lehrt Um die Richtigkeit dieser Eiklaiung zu stutzen, musste man freilich suchen nachzuweisen, dass aus ihr der zahlenmassige Zusammenhang zwischen dei Grosse der Veischiebung, dem Atomvolumen, dem Ausdehnungscoefficienten und der Schmelztemperatur folgt, der experimentell gefunden wurde — Auch Godfrey¹) leitet aus akustischen Analogien das Resultat ab, dass bei einei gedampften Schwingung die Veischiebung sich zur Veibreiterung verhalte etwa wie die Wellenlange zum Moleculardurchmesser

Dass Exner und Haschek spatei auch im Funken Verschiebungen beobachtet zu haben glauben und sie als eine Folge der im Funken plotzlich verdampfenden Metalle und des dadurch hervorgerufenen Druckes erklaren, ist schon an anderei Stelle?) ausführlich besprochen, ebenso die Beobachtungen von Schumann?) über Umgestaltung der Linien in Wasserstoff bei hohem Druck und die analogen Beobachtungen von Wilsing!)

DRITTER ABSCHNITT

Einfluss der Temperatur

235. Bei den Verbreiterungseischemungen haben wir auch den Einfluss der Temperatur in Betracht gezogen, abei gefunden, dass ein solchei nicht deutlich festzustellen sei, wenn auch die Grosse der Verbreiterung durch Steigerung der Dichte in complicirter Weise von der Temperatur abzuhängen schien 5)

Wir kennen aber einen anderen gut constatirten Einfluss dei Temperatur, der darin besteht, dass gesteigerte Temperatur die kurzeren Wellenlangen besonders verstärkt oder auch erst hervorruft. Die in der Bunsenflamme eizeugten Spectren eireichen kaum die Wellenlange 3000, und jedenfalls sind schon erheblich langere ultraviolette Linien ungemein schwach, so dass man Stunden oder Tage exponiren muss, um sie zu photographiren. Die Knallgasflamme giebt diesen Linien schon eine erheblich grossere Intensität, und etwa in gleicher Weise treten sie in explodirenden Gasen auf Geht man dann zum electrischen Bogen, so findet man wieder einen bedeutenden Zuwachs an Eneigie bei den kurzeren Wellen, und die erreichbare Grenze ist hier nicht mehr durch das emittirte Licht, sondern duich unsere Beobachtungsmittel gezogen. Aus diesem Grunde führt uns der Funke wenig weiter, aber die Energie der kür-

¹⁾ Ch Godfrey, Note on Professor Wilsing's article on the effect of pressure on wavelength Astrophys J 8 p 114 (1898)

²⁾ Siehe Band I, § 190, Band II, § 217, 218

³⁾ Siehe Band II, § 217

⁴⁾ Siehe Band I, § 230

⁵⁾ Es sei hier ein merkwurdiger Versuch von Koch erwähnt, der sich überzeugt, dass ein mit Wasserstoff, Luft oder Sauerstoff gefülltes Geisslerrohr kein anderes Spectrum liefert, wenn man es auf —100° abkuhlt KR Koch, Ueber das Spectrum der Gase bei tiefen Temperaturen Wiedem Ann 38 p 213—216 (1889) J Scheiner dehnt den Versuch sogar noch bis —200° aus Astrophys J 7 p 231—238 (1898)

zeren Wellen wachst abermals, was sich zum Theil wohl in einenhen Linienreichthum der Funkenspectra aussert, abei auch in einer grosseren ielativen
Intensität der kurzesten Wellenlangen. Wii wissen alleidings nichts über die
Temperatui des Funkens, wenn sie allgemein als sehr viel hohei, als die des
Bogens angenommen wird, so bei uht das, wie ich glaube, sehr wesentlich auf
der eben erwähnten Thatsache

Wellen mit steigender Temperatur ist so oft hervorgehoben worden, dass es keinen Sinn hat, einzelne Autoritäten für diese Thatsache besonders anzuführen. Auch das Verhalten der continuurlichen Spectra, bei welchen wir ja jetzt wissen, dass die Wellenlange der maximalen Energie umgekehrt proportional der absoluten Temperatur ist, lasst ein wenigstens qualitätiv analoges Verhalten bei discontinuirlichen Spectren verstandlicher erscheinen Auf diese Analogie hat, so viel ich weiss, zuerst Stokes¹) aufmerksam gemacht, wenn auch die Anwendung, welche er davon macht, recht zweiselhaft ist. In einem Schreiben an Lock yer spricht er die Moglichkeit aus, dass in einem Linienspectrum mit steigender Temperatur immer kurzere Wellenlängen die hellsten des Spectrums werden konnten

Wenn man daran denkt, dass kein Körper von irgend einer Wellenlange mehr emittiren kann, als ein schwarzer Korper, — falls man es mit regularer Strahlung zu thun hat, — dass ei abei in unendlich dicker Schicht von jeder Wellenlange ebensoviel strahlen muss, wie der schwarze Körper, so kommt man in dei That zu dem Resultat, dass wenn man sich die Intensitaten der verschiedenen Linien eines Gasspectrums als Ordinaten aufgetragen denkt und durch ihre Endpunkte eine Curve legt, diese die Emissionscurve des schwarzen Korpers gleicher Temperatur sein musse 2) Da letztere sich mit steigender Temperatur nach kurzeren Wellen verschiebt, musste daher auch das Maximum in einem Linienspectrum mit steigender Temperatur zu immer kurzeren Wellenlangen übergehen

Ich glaube indessen nicht, dass eine solche Erscheinung experimentell sicher beobachtet worden ist, zwar ist in der oben erwähnten Messungsreihe von Greenwich³) angegeben, dass im Wasserstoff erst H_{α} starker wai, als H_{β} , mit Funkenstrecke dagegen H_{β} starker wurde, und es finden sich noch ein paai ahnliche Angaben, allein alle leiden an dem grossen Uebelstand, dass sie nicht frei von dem physiologischen Einfluss sind Es handelt sich nicht um die Sichtbarkeit, sondern um die Energie, es mussten also Messungen mit dem Bolometer gemacht weiden, odei die Messungen mit dem Auge wenigstens duich genaue Messungen uber die Empfindlichkeit für verschiedene Farben corright werden. Mit Rucksicht darauf, dass das

¹⁾ Siehe J N Lockyer, Pieliminary note on the compound nature of the line-spectra of elementary bodies Proc Roy Soc 24 p 352-354 (1876)

²⁾ Siehe § 43

³⁾ Vergl diesen Band § 221.

bisher nicht geschehen ist, finde ich keine einzige Angabe, die bewiese, dass der theoretische Schluss richtig ist

Auch der schöne Vergleich, den Campbelli) zwischen der Linie eines Wasserstoffsrohres und den entsprechenden Linien des Orionnebels ausgeführt hat, gebein nicht den gewunschten Beweis Sie zeigen zwar zweifellos, dass im Nebel die kurzeren Wellenlangen relativ starker sind, als im Rohr, und lassen es als wahl scheinlich erscheinen, dass wir die gesuchte Wirkung der Temperatur vor uns haben, aber sie beweist nicht, dass das Maximum der Energie zu kurzeren Wellen fortgeschritten ist.

Dabei darf man fiellich nicht übersehen, dass ein Nachweis auch ausserordentlich schwierig, wenn nicht unmöglich ist, wenigstens mit dem Auge um die Verschiebung der maximalen Energie zu sehen, musste das Maximum im Spectrum des schwarzen Korpeis über die betreffenden Wellenlangen fortrucken. Da aber in der Bogenlampe das Maximum erst bei etwa 7000 A E liegt, so musste die Temperatur erheblich hoher werden, als die des Bogens Ferner ist zu bedenken, dass man nui inneihalb einer Serie beobachten dürfte, da man nur bei einer solchen sicher sein kann, mit demselben strahlenden Körper bei verschiedenen Temperaturen zu thun zu haben. In anderen Fallen wird sich die Linie maximaler Energie ganz beliebig verandern konnen, weil mit geänderter Temperatur der strahlende Korper seine Beschaffenheit fortwahrend andert, wahrend bei niedrigerer Temperatur zusammengesetztere Atomcomplexe die Hauptmenge des Lichtes geben, verschwinden sie allmahlich und immer einfacher gebaute Complexe liefern das Licht

Eine genauere Untersuchung der Frage, namentlich mit dem Bolometer, an verschiedenen Serien wäre daher äusserst werthvoll. Wenn sich die Verschiebung bestätigen sollte, so wurde man damit ein Hulfsmittel gewonnen haben, um die Temperaturen, denen die Emission der leuchtenden Gase entspricht, zu ermitteln, und ebenso Anhaltspunkte für die Temperaturen der Himmelskorper zu erhalten, welche in ihrem Spectrum irgend eine Linienserie, z. B. die des Wasserstoffs, enthalten

237. Von Porter²) ist jene Hypothese von Stokes mathematisch gefasst worden Wenn wir versuchen eine Emissionsgleichung für ein discontinuirliches Spectium aufzustellen, so muss die Emissionsfunction zunächst die Eigenschaft haben, für alle Wellenlängen zu verschwinden, die nicht von dem Dampfe emittirt werden Schreiben wir

$$E = F \frac{\sin^2(N v)}{\sin^2 v},$$

wo F die Intensitat der Linien bedingt, und

$$v = \pi \sqrt{\frac{4 p_0}{p_0 - p}}$$

ist, und wo N irgend eine grosse ganze Zahl bedeutet, po die Schwingungszahl

¹⁾ W W Campbell, A comparison of the visual hydrogen spectra of the Orion nebula and of a Geissler tube Astrophys J 9 p 312-316 (1899)

²⁾ A W Porter, The emission-function of a body emitting a line-spectrum Phil Mag (6) 2 p 573-574 (1901)

der Giundschwingung der Wasserstoffserie nach dei Balmerschen Formel, so würde dieser Ausdruck nach den (z B von der Gittertheorie) bekannten Eigenschaften der Function $\frac{\sin^2{(N\,v)}}{\sin^2{v}}$ gleich Null sein für alle übrigen Schwingungszahlen, aber N°F werden für die Schwingungszahlen p dei Wasserstoffserie Sie wurde also die Lage dieser Linien richtig eigeben

Fur andere Elemente, die Seilen besitzen, musste man z B auf Grund der Rydbergschen Formel $p=p_0-\frac{A}{(m+e)^2}$ setzen

$$\mathbf{v} = n \left[\sqrt{\frac{\mathbf{A}}{\mathbf{p_0} - \mathbf{p}}} - \mathbf{e} \right]$$

Um auch die Intensitat der Linien zu erhalten, macht nun Porter die Hypothese, dieselbe sei gleich der eines schwalzen Korpers für dieselben Wellenlangen, er setzt also auf Grund der Gleichung von Wien

$$F = Cp^5 e^{-\frac{cp}{T}}$$

Die Formel muss dann sicher nichtig sein für eine ∞ dicke Schicht des emittirenden Dampfes, falls das Kirchhoffsche Gesetz gilt, wie weit sie sonst richtig ist, ist unbekannt

Wenn diese Emissionsgleichung somit hypothetisch ist, auch im Grunde nichts Neues bringt, so ist doch dei Gedanke sehr hubsch, die Serienformel mit der Wienschen Gleichung und jener Function $\frac{\sin^2 Nv}{\sin^2 v}$ zu verbinden

238. Wenn wir uns auf den Boden der Theorie der molecularen Dissociation stellen, so sollten wir noch eine andere Wirkung der gesteigerten Temperatur erwarten, eine Vereinfachung der Spectra Wir nehmen an (§ 183), dass jedes Spectrum in Wahrheit die Summe vieler Spectra sei, welche ver-Mit steigender Temperatur schieden gebauten Atomcomplexen angehoren werden die zusammengesetzteren Complexe immer mehr zerfallen, und wir konnen uns eine so hohe Temperatur vorstellen, dass nur noch die einfachsten Theilchen bestehen konnen Es wurden somit bei jeder Temperatursteigerung eine Reihe von Spectrallinien fortfallen, dafur konnen neue auftreten, - so lange wir uns noch bei relativ massigen Temperaturen befinden, - einmal, weil einfachere Complexe entstehen, dann auch, weil viel schwachere, bis dahin unsichtbare Linien starkei werden. Wenn wir aber zu sehr hoher Temperatur kommen, konnen nur noch Linien verschwinden, das Spectium musste sich schliesslich reduciren auf eine (oder einige") Linienserie, die von dem einfachsten Atom emittirt wird

Dieser Schluss wird durch die Eifahrung fiellich nicht direct bestätigt, wenn wir von Flammen zum Bogen und zum Funken gehen, wird das Spectrum im Allgemeinen immei linienreicher Aber dabei ist Verschiedenes zu berucksichtigen vor allem sind die sammtlichen dabei entstehenden Temperaturen noch als relativ massige zu betrachten, dann der schon erwähnte Umstand

dass viele Linien in den Flammen zwar vorhanden sind, nur fur uns unsichtbar schwach; endlich aber, dass wir die Funkenspectra nicht mit dem Bogenspectrum in Bezug auf Temperatur vergleichen durfen Wir wissen gar nicht, wie viele der Funkenlinien auf Rechnung der electrischen Erregung, auf erzwungene Schwingungen zuruckzufuhren sind

Es scheint mir auch, dass die beobachteten Gesetzmassigkeiten zu einer gewissen Bestatigung der Annahme führen Kayser und Runge¹) heben hervor, dass für die ein- und zweiwertligen Elemente, welche in den ersten beiden Colonnen des Mendelejeffschen naturlichen Systems stehen, zweifellos ein Zusammenhang zwischen dem Schmelzpunkt und der Zahl der gesetzmissig gelagerten Linien im Vergleich zu allen im Bogen beobachteten vorhanden ist. Die Tabelle lautet

Element	Schmelzpunkt	º/o
Ba	1600	0
$\mathbf{A}\mathfrak{n}$	1200	4
Cu	1050	6
$\mathbf{A}\mathbf{g}$	960	26
\mathbf{S}_{1}	700	20
Ca	700	34
Mg	600	64
$\mathbf{Z}\mathbf{n}$	410	80
Cd	320	50
$\mathbf{L}_{\mathbf{l}}$	180	100
Na	90	100
Cs	62	100
K	58	100
$\mathbf{R}\mathbf{b}$	38	100
Hg	-40	27

In der ersten Colonne steht der Name der Elemente, geordnet nach der Höhe des Schmelzpunktes, in der zweiten der ungefahre Schmelzpunkt, in der dritten, wie viel Procent aller Linien zu den Serien geholen. Es ergiebt sich daraus aufs deutlichste, dass bei den Elementen mit niedrigem Schmelzpunkt alle oder wenigstens ein grosser Theil der Linien von den Serien aufgenommen wird, bei den Elementen mit hohem Schmelzpunkt aber nicht. Das scheint mir am einfachsten so zu deuten zu sein, dass man annimmt, die Serien gehören zu einem relativ sehr einfachen Atom. Bei Elementen mit niedrigem Schmelzpunkt werden alle Stufen des Zerfalls naturlich bei niedrigeren Temperaturen erreicht, als bei Elementen mit hohem Schmelzpunkt. So kommt es, dass die Spectra der Alcalien so relativ unveranderlich sind, dass, wenn man vom Bandenspectrum bei trefer Temperatur absieht, nur Intensitatsanderungen zu constatiren sind, es ist eben schon bei der Temperatur des Bunsenbrenners vollstandige Dissociation erreicht, und wir konnen daher kein gemischtes Spectrum haben. Je höher aber bei anderen Elementen der Schmelz-

¹⁾ H. Kayser und C Runge, Uebei die Spectien dei Elemente 5 Abschnitt Abh d. Beil. Akad 1892, siehe p 36

punkt ist, desto weiter liegt die Temperatur des Bogens unter der zur vollstandigen Dissociation nothigen, desto gemischter ist demgemass das Spectrum, desto mehr tritt die Bedeutung der Serien zuruck

Ich will damit naturlich nicht behaupten, dass die Hohe des Schmelzpunktes das einzig Bedingende für das Hervortreten der Serien ist, eine solche Anschauung ware ja leicht zu widerlegen, aber ich glaube doch, dass obige Tabelle die Anschauung stutzt, dass die Spectren mit gesteigerter Temperatur einem einheitlichen, somit einfacheren Bau zustreben

Von diesem Standpunkt aus wurde man denken konnen, der Bogen entspreche hoherer Temperatui, als dei Funken, da das Spectrum des letzteien viel complicirtei ist. Aber, wie schon oft bemerkt, waie ein solcher Schluss ungerechtfertigt wegen der moglichen Zwangszustande im Funken

239. Noch eine meikwurdige Bemerkung von Stewart!) will ich eiwahnen Er sagt "I would iemark that there is probably a connexion, of the piecise nature of which we are ignorant, between the kind of heat radiated by gases and vapours, and the boiling points of the liquids which give lise to these

To make an extreme supposition, let us suppose that sodium-vapour does not radiate any heat of a lower refrangibility than the double line D. If we suppose at the same time that heat of this refrangibility is entirely absent in the radiation of low temperature, then we cannot imagine sodium-vapour to exist at these temperatures. If these suppositions be considered extreme, nevertheless they suggest to the mind the probability of a connexion of the kind indicated above, and lead us to imagine that gases which radiate heat of a high refrangibility belong to substances which have high boiling-points

Now, of all known substances, O, H and N, have the lowest boiling-points, — indeed we have not yet been able to liquefy these gases, so that, according to the above hypothesis, we should associate the description of heat radiated by these gases with that which belongs to an extremely low temperature, or, in other words, with heat of a very low refrangibility or of very great wave-length.

Die Unrichtigkeit der Hypothese erkennt man sofort, wenn man bedenkt, dass grade Wasserstoff die kurzesten Schumannschen Wellen gegeben hat

240. Man hat schon ziemlich fruh versucht, Schlusse auf die Temperatur aus dem Auftieten bestimmter Linien im Spectrum eines Korpers zu ziehen, aber alle solche Schlusse sind voilaufig als verfehlt zu bezeichnen So wiederholt Watts 2) mehrfach die Angabe, das Natriumpaai bei 568 $\mu\mu$ eischeine erst bei einer Temperatur von 2000 °, und benutzt es zui Schätzung

¹⁾ B Stewart, On the radiation and absorption of gases Phil Mag (4) 26 p 219-222 (1863)

²⁾ W M Watts, On the spectra of carbon Phil Mag (4) 38 p 249—263 (1869), On two spectra of carbon existing at the same temperature Rep Brit Ass 1870, Not & Abstr p 44, auch Chem News 22 p 172—173 (1870), On the spectra of carbon Phil Mag (4) 40 p 100—103 (1870)

der Temperatui, und in ahnlichen Weise will ei Banden der Kohle verwenden, aber die Linien sind im Bunsenbrenner ebenso gut vorhanden, wie im Bogen, nur so schwach, dass man sie gewohnlich nicht sieht. Es ist also nui eine Frage der Intensitat, ob man diese Linien sieht oder nicht, die Intensitat aber hangt zwar auch von der Temperatur ab, aber auch noch von vielen anderen Factoren. Auch Lockyer schreibt die verschiedenen Banden, die z.B. im Kohlebogen auftreten und die gewohnlich zum Theil der Kohle, zum Theil einer Kohle-Stickstoff-Verbindung zugerechnet werden, alle der Kohle zu, aber sie sollen verschiedenen Temperaturen entsprechen. Dass in ahnlicher Weise mehrfach eine Magnesiumlinie zur Schatzung der Temperatur der Sterne vorgeschlagen ist, ist schon früher in erwähnt, während doch gerade in diesem Fall das Auftreten der Linie nicht von der Temperatur, sondern von der Dichte des Dampfes bedingt schien

Wesentlich berechtigter scheinen die Schlusse, welche sich auf die kuizesten auftretenden Linien stutzen Einen solchen Schluss mit der nothigen Vorsicht, ziehen z B Liveing und Dewar²) sie haben die Spectra von Metallstaub in explodirenden Gasen, in einem von aussen electrisch erhitzten Kohlerohr und im Bogen untersucht, und finden dass die Spectra im zweiten Falle eine mittlere Stellung zwischen den beiden anderen einnehmen Im Anschluss daran sagen sie "On the whole, we cannot be wrong in assuming the temperature of the exploding gases to be about 3000°, and we see that at this degree such metals as non, nickel, and cobalt are vaporous and emit many characteristic rays, and that by far the greatest part of these rays lie between narrow limits of refrangibility G and P Even for other metals there is predominance of rays in the same part of the spectrum — It must not be inferred that these facts indicate the limit of the rate of oscillation which can be set up in consequence of an elevation of temperature to 3000°, because we know that the spectrum of the lime-light extends much further But it might be possible to establish a sort of spectroscopic scale of temperatures if the lines which are successively developed as the temperature rises were carefully noted Thus the appearance of the iron line T seems to synchronise with temperature of about 30000. The lithium blue line is invisible in the flame of an ordinary Bunsen burner, but is just visible at the temperature of the inner green cone formed by reducing the proportion of gas to air in such a burner, while in the exploding gas the green line too is seen. It seems to need a temperature above 30000 to get the aluminium lines at H Probably no line is ever abruptly brought out at a particular temperature, it will always be gradually developed as the temperature rises, yet the development may be rapid enough to give an indication which may be useful in default of means of more exact measurement"

¹⁾ Siehe § 124

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the spectral lines of the metals developed by exploding gases Phil Mag (5) 18 p 161-173 (1884), siehe p 172

Eine gewisse Beiechtigung hat es auch, wenn man Schlusse übei die Deratui dei Himmelskorper aus dei kuizesten Wellenlange, bis zu welsich das Spectium erstreckt, zieht, es handelt sich hiei ja im Wesentn um das continuirliche Spectrum

241. Eine isolut stehende Beobachtung über einen Einfluss der Temperatur Paschen 1) gemacht er findet, dass die ultrarothen Banden, welche von ensaure und von Wasserdampf in Emission oder Absorption eizeugt wersich mit geanderter Temperatur verschieben. So giebt er für die Lage Maximums einer Kohlensaurebande

Fu zwei Banden des Wasserdampfes

Temperatur	Maxim I	Maxim II
Knallgasflamme		5 322 μ
Bunsenflamme	6 620 µ	5 377 ju
1000°	6 597 µ	5 416 µ
etwa 600°	6 563 µ	5 607 µ
100°	6527μ	5 900 µ
17º Gas	6 512 μ	5 948 µ
17º flussig	'	6 061 µ

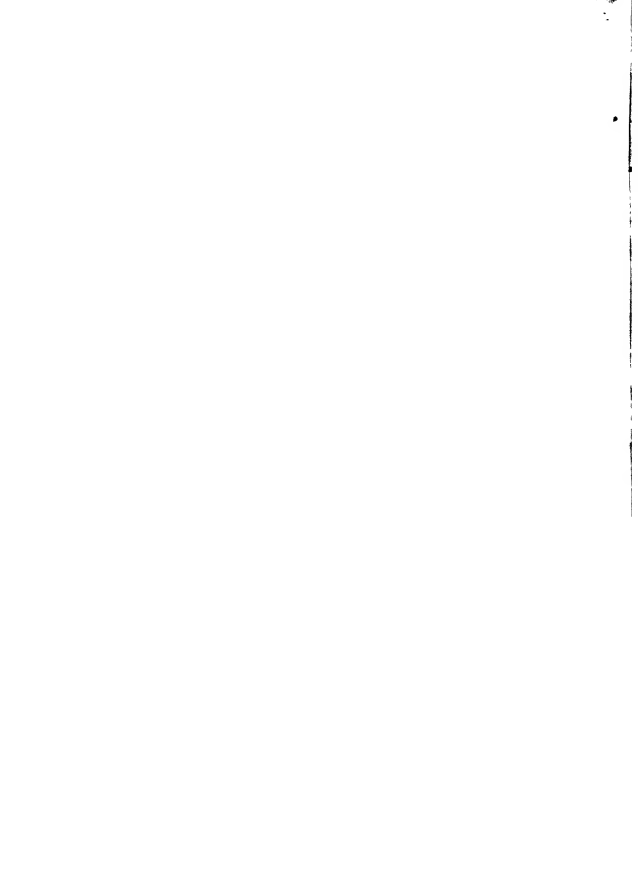
Die Bande der Kohlensaure und die eiste des Wasserdampfes verschieben somit mit dei steigenden Temperatui nach grosseren Wellenlangen, die des Wasserdampfes dagegen wandert umgekehrt Auch Langley²) bemerkt, dass Absorptionsbanden im ultrarothen Sonnenspectrum sich verben Worauf aber diese Erscheinung beruht, ob wir es mit nur schein-

Verschiebung wegen unsymmetrischer Aenderung der Intensitatsvering und einer Wirkung der Spaltbreite zu thun haben, oder mit einer ichen Wanderung der Banden, ist noch ganz unbekannt. Bei festen Korpern hieben sich die Absorptionen mit steigender Temperatur im Allgemeinen langeren Wellen, wenn aber Konigsberger? diese Thatsache mit der henschen Beobachtung in Beziehung setzen will, so kann ich dem nicht mmen bei Paschen handelt es sich zweifellos um wirkliche, auflosbare en, die mit den continuirlichen Absorptionsstreifens der festen Korper auf eine Stufe gestellt werden durfen

¹⁾ F Paschen, Ueber die Emission erhitzter Gase Wiedem Ann 50 p 409—413 siehe p 432 u ff — Ueber die Emission der Gase Wiedem Ann 51 p 1—39 (1894), 16 u ff, Wiedem Ann 52 p 209—237 (1894) — Die genauen Wellenlangen der Banden trarothen Kohlensaure- und Wasserspectrums Wiedem Ann 53 p 334—336 (1894)

²⁾ S P Langley, The invisible solar and lunar spectrum Amer J (3) 36 p 397—588), siehe p 404 Auch Phil Mag (5) 26 p 505—520 (1888), Ann chum et phys (6) 314—338 (1889)

³⁾ J Konigsbeigei Uebei die Abhangigkeit der Absorption des Lichtes in festen n von der Tempeiatui Drudes Ann 4 p 796-810 (1901).



KAPITEL VI.

DAS AUSSEHEN DER SPECTRALLINIEN.

ERSTER ABSCHNITT

Verbreiterung.

242. In der ersten Zeit der spectroscopischen Forschung glaubte man für eine bestimmte Spectrallinie alles gethan zu haben, wenn man ihre Lage im Spectrum oder ihre Wellenlange ermittelte Es wurde freilich schon recht fruh bemerkt, dass das Aussehen der Linien sehr verschieden sein konne, aber man begnugte sich allenfalls mit einigen ziemlich unbestimmten Angaben über Lange, Unscharfe oder dergleichen In neuerer Zeit aber zeigt sich immer deutlicher, dass ebenso wichtig wie die Wellenlänge auch das Aussehen der Spectrallinie ist, und da man dies durch Worte nicht beschreiben kann, so bleibt nichts ubrig, als durch Photographie die Spectra zu fixiren Nur ein photographisches Spectrum verbunden mit einer Tabelle der Wellenlängen giebt wirklich einen Einblick in das betreffende Spectrum unter den gegebenen Bedin-Wenn wir erst gelernt haben werden, die Hieroglyphen zu lesen, als welche uns jetzt noch die Spectrallinien erscheinen, so wird man zweifellos aus dem blossen Anblick derselben eine Menge Schlusse über ihre Entstehung und uber die Bewegungen der emittirenden Theilchen ziehen kounen, so wie wir z B heute schon aus einer umgekehrten Linie sofort den Schluss ziehen konnen, dass die Linie bei hohen und bei tieferen Temperaturen erscheint

Die Wichtigkeit des Aussehens der Linien ist zuerst wohl aufgefallen bei dem Bestreben, Gesetzmassigkeiten in den Spectren zu entdecken, Liveling und Dewar haben wiederholt auf die merkwurdige Erscheinung hingewiesen, dass in einem Spectrum die Limen abwechselnd scharf und unscharf sind, und A mes hat durch die Kennzeichen zusammengehorende Linien in einigen Fallen richtig herausfinden konnen. Dass hier ganz allgemein gultige Gesetzmassigkeiten vorliegen, haben dann sowohl Kayser und !Runge als Rydberg zeigen konnen, die fanden, dass in allen Fallen, wo überhaupt Linienserien in einem Spectrum vorkommen, die Linien einer Serie gleiches Aussehen zeigen, welches Rydberg hat das ım verschieden ist von dem dei Linien anderer Seinen Namen der Nebenserien zum Ausdruck gebracht, wenn er sie als scharfe und diffuse Serien bezeichnet, was freilich nicht ganz richtig ist, da die sogenannte scharfe Serie oft genug auch recht unscharf ist, aber in anderer Weise, als Es 1st kaum zweiselhaft, dass die Analogie des Aussehens die erste Nebenserie auch in zahllosen anderen, bisher noch unbekannten Fallen einen Fingerzeig fur zusammengehorige Linien geben wird, so sei hier nur erwähnt, dass Humphreys') angiebt, im Spectrum des Kupfers verschoben sich die unscharfen Linien, welche grade in diesem Spectrum sehr auffallend sind, duich Druck meist um den gleichen Betrag, der verschieden ist von der Verschiebung der scharfen Linien Ebenso findet Schenck'), dass gleich aussehende Linien die gleiche Beeinflussung durch Selbstinduction erleiden

Wirkliche Auskunft über das Aussehen einer Linie kann man nur durch Apparate mit sehr grosser Dispersion erhalten. Es weiden also in erster Linie die Concavgittei in Betracht kommen, namentlich die mit grossem Krummungsradius, auch bei ihnen ist es sehr auffallend, wie viel man in dei Erkenntniss des Aussehens gewinnt, wenn man statt in eister Ordnung in zweiter photographirt. Den Gittern erheblich überlegen sind naturlich die Apparate, welche Interferenzen mit hohem Gangunterschied benutzen, wie sie von Michelson, Perot und Fabiy, Hamy benutzt werden, allein sie haben den Uebelstand, dass sie gar nicht oder schlecht gestatten, das Bild einer Linie zu fixiren und damit die gewonnene Kenntniss auch andern zu übermitteln

Ueber die wichtige Frage des Aussehens der Linien ist noch ausseioidentlich wenig veröffentlicht, indem ich ein Kapitel diesei Frage widme,
hoffe ich zu ausfuhrlicheren Mittheilungen in der Zukunft anzuregen Fui
jetzt werde ich mich in den zu gebenden Beispielen im Wesentlichen auf meine
eigenen Erfahrungen stutzen mussen, die in so fein sehr einseitig sind, als
ich nur mit den Bogenspectren naher vertraut bin

243. Bei einer einfachen Spectrallinie dachte man wohl fruhei, sie bestehe aus einer schmalen, scharf begrenzten Linie von gleicher Helligkeit in ihrer ganzen Breite, sie sehe etwa wie eine mit der Reissfeder gezogene Linie Aber diese Vorstellung ist falsch, jede einzige Linie, auch die feinste und schärfste, ist in der Mitte am hellsten, um nach den Randern hin abzunehmen Darauf hat zuerst vielleicht Gouy³) aufmerksam gemacht Dieses Aussehen wird erklart durch die Bewegung dei emittirenden Theilchen und das Dopplersche Princip4) man geht also von der Annahme aus, alle emittirenden Moleceln oder Atome senden, wenn sie iuhten, dieselbe Wellenlange aus, in Folge der Warmebewegung aber nahern oder entfernen sie sich vom Hatten alle die gleiche mittleie Geschwindigkeit, so kame nur die verschiedene Richtung derselben in Betracht, indem nach dem Dopplerschen Princip sich die Wellenlange vergrossert oder verkleinert je nach der in die Richtung des Visionsradius fallenden Componente Nach der kinetischen Gastheorie sind aber die Geschwindigkeiten der Theilchen nicht identisch, sondern es kommen alle moglichen Geschwindigkeiten zwischen 0 und $+\infty$ vor, aber so, dass die mittlere Geschwindigkeit am haufigsten vertreten ist, die andern

¹⁾ W J Humphreys, Astrophys J 6 p 169-232 (1897), siehe p 186

²⁾ Ch C Schenck, Some properties of the electric spark and its spectrum Astrophys J 14 p 116—135 (1901)

³⁾ A Gouy, Du pouvoir émissif des flammes colorés C. R. 88 p 418-421 (1879)

⁴⁾ Vergl § 223

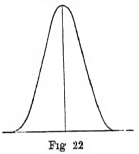
desto seltner, je weiter sie von dei mittleren abweichen, es gilt hier das bekannte Maxwellsche Vertheilungsgesetz. Je weiter die Geschwindigkeitscomponenten im Visionsradius von dei mittleren abweichen, desto kleiner oder grosser wird die Wellenlange des emittirten Lichtes, die Spectiallime wird verbreitert, da aber die Zahl der emittirenden Theilchen desto geninger, je grosser die Abweichung, so sieht man leicht, dass die Intensität nach beiden Seiten von der mittleien Wellenlange abnehmen muss

Denken wir uns die Intensitaten für die verschiedenen Stellen der Spectrallinie als Ordinaten aufgetragen, als Abscissen den Winkelabstand ψ der

betreffenden Stelle von der Mitte der Spectrallinie, so erhalt man die Intensitatscurve der Linie, welche nach der Rechnung von Rayleigh!) der Gleichung entspricht

$$\mathbf{f}(\varphi) = \mathbf{e}^{-\mathbf{k}\varphi^2}$$

Hier bedeutet k eine Constante, welche von dei mittleren Geschwindigkeit abhangt, also von dem Moleculargewicht und der Temperatur des emittirenden Dampfes; diese Gleichung stellt eine Curve von der Form der Fig 22 dar



244. Michelson 2) nimmt ausser der Verbieiterung nach dem Dopplerschen Princip noch eine weitere an, die dadurch entsteht, dass bei den Zusammenstossen plotzlich die Schwingungsphase geandert wird, oder die Schwingungsebene, er berechnet nach dieser Annahme die Gleichung dei Intensitätscurve zu $f(\varphi) = e^{\frac{\sin^2 r}{\varphi^2}},$

wo e eine Constante bedeutet, r die Lange des unveranderten Wellenzuges der zwischen zwei Zusammenstossen emittirt ist. Die Curve hat fast die gleiche Gestalt, wie die nach der Rayleighschen Berechnung, und Michelson

findet mit seinem Interferenzapparat, dass in der That die Intensitatsvertheilung in allen einfachen Spectrallinien diesem Gesetz entspricht. Als "Breite" einer Linie definirt Michelson das Stuck der Abscissenaxe zwischen den beiden Ordinaten, welche die halbe Hohe der maximalen Ordinate haben, die wirkliche Breite ware also etwa das Doppelte dieser Grosse

Michelson findet fur die Breite den Ausdruck

$$\delta = \frac{\mathbf{v}}{\mathbf{V}} \lambda \left(3 + \frac{\lambda}{\varrho} \right),$$

wo v die Moleculargeschwindigkeit ist bei der absoluten Temperatur \mathcal{S} , ϱ die freie Weglange und V die Lichtgeschwindigkeit bedeutet Fuhrt man die Moleculargeschwindigkeit vo beim Gefrierpunkt \mathcal{S}_0 , das Moleculargewicht m,



¹⁾ Lord Rayleigh, On the limit to interference when light is radiated from moving molecules Phil Mag (5) 27 p 298-304 (1889)

²⁾ A A Michelson, On the broadening of spectral lines Astrophys J 2 p 251—263 (1895) Siehe auch F L O Wadsworth, Astrophys J. 3 p 321—347 (1896), siehe p 333

die Dichte d bei der Temperatur ${\mathfrak S}$ und d_o bei ${\mathfrak S}_o$ ein, so kann man die "Breite" auch schreiben

$$\delta = \frac{v_o}{V} \frac{\lambda}{\sqrt{\mathcal{F}_o}} \sqrt{\frac{\mathcal{F}}{m}} \left(3 + \frac{\lambda}{\varphi} \frac{d}{d_o} \right)$$

Da indessen verschiedene unsichere Hypothesen zu Grunde liegen, so haben die Constanten nur untergeordnete Bedeutung, und Michelson zieht den unbestimmteren Ausdruck von

$$\delta = \sqrt{\frac{9}{m}} \lambda (a + b \lambda d)$$

- 245. Aus zahlreichen Messungen schliesst Michelson, dass dieser Ausdruck eine gute eiste Annaherung an die Wahrheit darstellt Seine Beobachtungen ergaben Folgendes
- 1 Bei Drucken unter ein tausendstel Atmosphaie ist das Glied b λ d zu veinachlassigen
- 2. In diesem Fall ist die Breite der Linie ungefahr umgekehrt proportional der Wurzel aus dem Atomgewicht, wie sich aus folgender Tabelle¹) ergiebt, in welcher v. die aus dem Moleculargewicht berechnete, v. die aus der beobachteten Breite berechnete Moleculargeschwindigkeit in Metein bedeutet

Element	Molecul gew	v ₁	V 2				
H	1	2000	1300				
$\mathbf{L_1}$	7	800	1200				
0	16	500	800				
\mathbf{Na}	23	400	400				
Mg	24	400	650				
Fe	56	260	500				
Co	59	260	560				
N_1	59	260	500				
$\mathbf{C}\mathbf{u}$	63	250	450				
$\mathbf{Z}\mathbf{n}$	65	250	450				
Pd	106	190	250				
$\mathbf{A}\mathbf{g}$	108	190	250				
Cd	112	190	220				
$\mathbf{A}\mathbf{u}$	196	140	225				
$\mathbf{H}\mathbf{g}$	200	140	140				
$\mathbf{T}1$	204	140	110				
Bı	210	140	150				

- 3 Die Breite nimmt mit dei Temperatur zu, ungefahr proportional dei Quadratwurzel
- 4. Mit dem Druck nimmt die Breite ungefahr in linearem Verhaltniss zu Zum Beweise dient die Fig 23, in welcher für verschiedene Elemente die Drucke in mm als Abscissen, die zugehorigen "Breiten" als Ordinaten aufgetragen sind
 - 5 Der Proportionalitatsfactor zwischen Breite und Druck ist für ver-

¹⁾ Siehe auch A A Michelson, On the application of interference methods to spectroscopic measurements Phil Mag (5) 84 p 280-299 (1892)

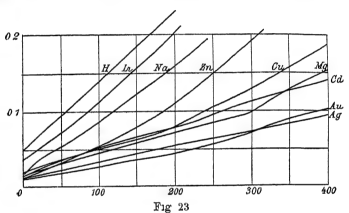
schiedene Elemente sehr verschieden, und im Allgemeinen desto grosser, je kleiner das Moleculargewicht ist

6 Bei niedigem Druck bestatigt sich das Gesetz nicht, dass die Breite der Wellenlange proportional sei, — etwa eben so oft findet es sich richtig wie falsch

Ich bemerke dazu, dass sich das sehr einfach aus der Annahme erklart, dass die verschiedenen Linien eines Spectrums von verschieden gebauten Moleceln herruhren, Michelson hatte die Linien einer Seine vergleichen mussen, wenn man zahlreiche Spectren, auch das Sonnenspectium, betrachtet, so erhalt man wohl den Eindruck, dass im Ganzen und Grossen die im Roth liegenden Linien breiter sind, als die ultravioletten

- 7 Bei grossem
 Drucknimmt die Breite
 mit der Wellenlange
 zu, aber nach einem
 unbekannten Gesetze.
- 8 Die Natur des umgebenden Gases oder Dampfes ist von untergeordneter Bedeutung

Michelson bemerkt noch, dass die Abnahme der Ampli-



tude odei die Dampfung von geringer Bedeutung für die Verbieiterung sei, wenigstens, wenn der Druck klein ist. Bei grosserei Dichte konne noch die gegenseitige Beeinflussung der Moleceln in Betracht kommen, und man konne hier solche Wirkungsgesetze aufstellen, dass sich auch einseitige Verbreiterung ergiebt

Fui eine Reihe von Linien hat Michelson die "Breite" & angegeben, nach einei Zusammenstellung von Wadsworth") will ich die Resultate hier anführen, nebst der wirklichen Breite, in A E

Element	Linie	Lichtquell	Druck in mm	S	Wirkl Breite
H	H _a 6565	Geissleriohr	Sehr klein	0 094	0 328
12	,,	,,	50	0 196	0 532
"	,,	,,	100	0 268	0 696
17	,,	,,	200	0 460	1 06
\mathbf{Na}	D, 5890	,,	Sehr klein	0 010	0 020
"	,,	37	100	0.18	0.36
**	,,,	,,	200	0 32	0 64
,,	,,	Bunsenflamme	1 Atmosph	0 10	0 27
Cd	6439	Geisslerrohr	Sehr klein	0 013	0 026
"	5086	,,	,,	0 010	0.020
$\mathbf{H}\mathbf{g}$	5461	,,	,,	0 006	0 012

¹⁾ F L O Wadsworth, Astrophys J 6 p 30 (1897)

Fur die Berechnung der wirklichen Breite aus δ ist zu bemerken, dass nach Michelsohn die Wasserstofflinie doppelt ist und die Componenten den Abstand 0,14 A E haben, so dass die wirkliche Breite = $2\delta + 0,14$ ist Ebenso ist die Natriumlinie vierfach, bei kleinem Druck ist jede Componente getrennt zu sehen, und auf sie bezieht sich die erste Angabe Bei grosserem Druck aber fliessen die Componenten zusammen, und dann ist die Breite zu berechnen aus $2\delta + 0,07$ A E

246. Die besten Spectroscope, welche wir besitzen, die Rowlandschen Gitter zeigen in der zweiten oder dritten Ordnung zwei Linien unter gunstigsten Umstanden noch getrennt, wenn dieselben etwa 0,05 A E entfernt sind Es scheint indessen, dass sehr vielfach Linien nahei liegen, und wir so Gruppen von Linien als eine Linie auffassen. Die weitere Zusammensetzung einer solchen scheinbar einfachen Spectrallinie kann man dann als ihre Structur bezeichnen, sie lasst sich noch erkennen mit Hulfe der Interfeienzmethoden i), wie sie zuerst von Michelson, dann von Fabi y und Perot ausgebildet sind Michelson²) hat zuerst zahlreiche Linien einer Untersuchung unterworfen und dabei nur wenige als wirklich einfach gefunden. Ich will hier sammtliche von ihm gefundenen Resultate zusammenstellen, indem ich für die Methode und einige Abbildungen auf den ersten Band, § 526 verweise

Wasserstoff H_{α} ist doppelt, die Componenten befinden sich im Abstand von 0,14 A E, das Verhaltniss ihrei Intensität ist 7 10 — Man sollte dahei diese Linie im Spectrum erster Ordnung jedes Rowlandschen Gitters doppelt sehen, das ist indessen nicht der Fall, und auch im Sonnenspectrum erscheint die Linie C nicht doppelt. Vielleicht liegt das daran, dass jede einzelne Componente im Allgemeinen so verbreitert ist, dass beide zusammenfliessen. Uebligens bestreitet Ebert³) die Richtigkeit der Angabe von Michelson⁴) — Die Linie H_{γ} ist ebenso gebaut, der Abstand der Componenten betragt 0,08 A. E

Natrium Jede der beiden D-Linien soll aus vier Linien bestehen, namlich aus einem starkeren Paar, dessen Linien je von einer sehr schwachen Linie begleitet sind. Siehe Fig. 213 p. 592 in Band I. — Auch dies Resultat wild bestritten. Schon Michelson giebt an, das Verhalten der D-Linien sei ungemein variabel, so dass er z. B. das eben gegebene Resultat spater nicht wieder erhalten konnte. Fabry und Perot⁵) sagen, die Erscheinung berühe auf der leichten Umkehrbarkeit und Verbreiterung der D-Linien. man beobachte zwar

¹⁾ Siehe Band I, § 520-531

²⁾ A A Michelson and E W Morley, On a method of making the wave-length of sodium light the actual and practical standard of length Amer J (3) 34 p 427—430 (1887), auch Phil Mag (5) 24 p 463—466 (1887) — A A Michelson, On the application of interference methods to spectroscopic measurements Rep Brit Ass 1892, p 170—185, Phil Mag (5) 34 p 280—299 (1892) Siehe auch J de Phys (3) 3 p 5—22 (1894), und Smithoman Contributions to knowledge Nr 842 (1892)

³⁾ H Ebert, Einfluss der Helligkeitsvertheilung in den Spectrallinien auf die Interferenzerscheinungen Wiedem Ann 43 p 790-807 (1891)

⁴⁾ Lord Blythwood und H S Allen bestatigen die Doppelheit von C Nat 65 p 79(1901)

⁵⁾ Ch Fabry et A Perot, Sur la constitution des raies jaunes du sodium C R 180 p 653-655 (1900)

durch die Intelferenzmethode eine Auflosung in mehlere Linien, deren Abstand sei aber variabel je nach den Umstanden, z B nach der Stiomstarke, wenn man das Spectrum in einem Geisslerrohr eizeugt. Das kann aber nie eintreten, wenn die Linie wirklich mehrfach ist, sondern nur, wenn sie duich Umkehrung scheinbar gespalten wird. — Hier wie in andeien Fallen, wo Fabry und Peiot Michelson wideisprechen, kann es nicht zweifelhaft sein, dass sie Recht haben, da ihre Methode für diese Zwecke der von Michelson weit überlegen ist. Michelson kann ja die Structur einei Spectrallinie nur berechnen und zwar nicht einmal eindeutig!), sondern nur eine mögliche Form finden, wahrend Fabry und Peiot die Linien wirklich aufgelost sehen

Michelson findet ferner, die beiden Na-Limien 5688 und 5683 seien einfach, die Linien 6161, 6154 und 5154, 5149 und 4983, 4979 seien je Doppellinien Fur das letzte Linienpaar scheint mir die Richtigkeit zweifelhaft, dasselbe gehort zu derselben Serie, wie 5688, 5683, und muss daher wohl die gleiche Structur haben

Zink Die Linie 6360 ist einfach, die Linie 4811 besteht aus zwei Componenten, deren Abstand etwa 0,1 beträgt, die nach Roth liegende Componente ist schwacher

Cadium Die Linie 6439 ist einfach, die Linien 5086 und 4800 sind doppelt, in beiden Fallen ist die kurzwellige Componente die stärkere, und zwar ist für die erste Linie das Intensitatsverhaltniss der Componenten 5-1, der Abstand 0,022, für die zweite ist der Abstand etwa 0,075 Nach Hamy²) soll die zweite Linie dreifach sein, wählend Fabiy und Perot³) für sie mit Michelson übereinstimmen, die ditte Linie finden sie dreifach

Thallium Die Linie 5351 soll vierfach sein, zwei starkeie Linien im Abstand von etwa 0,12 sind je von einer schwachen Linie nach Roth hin im Abstande von etwa 0,02 begleitet Nach Fabry und Peroti dagegen fehlt die zweite der starkeren Linien, so dass die Linie nur aus drei Componenten besteht

Quecksilber Die Linie 5790 ist dreifach, ebenso nach Fabry und Perot Die Linie 5770 ist doppelt, das Verhaltniss 1 5, dei Abstand 0,022 Die Linie 5461 ist vierfach (siehe Fig 214 p 592 im ersten Bande). Die Hauptlinie liegt nach Violett zu sie besteht aus einer sehr hellen schmalen Linie in Mitte einer breiteien schwacheren. Dann folgen drei schwächere Linien nach Roth in Abstanden von etwa 0,075, 0,100 und 0,125 von der Hauptlinie Nach Fabry und Perot dagegen ist die Linie funffach⁵) von der Hauptlinie liegt nach Violett zu eine sehr schwache Componente im Abstand 0,044, nach

¹⁾ Siehe Bd I, § 526

²⁾ M Hamy, Sur la determination de points de repere dans le spectre C R 130 p 489-492 (1900) Siehe dazu C R 130 p 653-655 (1900) und C R 130 p 700-701 (1900)

³⁾ Ch Fabry et A Perot, Theorie et application d'une nouvelle methode de spectroscopie interférentielle Ann chim et phys (7) 16 p 115-144 (1899)

⁴⁾ Ch Fabry et A Perot, Sur une source intense de lumière monochromatique C R 128 p 1156-1158 (1899)

⁵⁾ Zusatz bei Correctur Siehe dazu P Zeeman, Proc Roy Soc Amsterdam 1901, p 247-251

Kapitel VI

Roth zu drei Componenten in Abstanden 0,009, 0,082 und 0,136 — Die Linie 4358 ist nach Michelson doppelt, nach der Zeichnung freilich ist die Haupt-componente noch zu beiden Seiten von einer schwachen Linie begleitet

247. Ich wende mich nun zur Besprechung der Verbreiterungserscheinungen, die ich an der Hand einiger eigenen Photographien volnehme 1). Die Aufnahmen sind in jedem Falle so erzeugt, dass grossere Mengen des betreffenden Elementes in den Bogen gebracht wurden, sie sind also nach der üblichen Auffassung bei hohem Partialdruck des Dampfes erzeugt. Die Bilder sind so orientirt, dass die kurzeren Wellenlangen links liegen

Die eiste Figur der Tafel I zeigt namentlich Linien von K und Na Links sieht man zunachst zwei Paare von Na Das erste ($\lambda = 5670$, 5676) ist schwach und dadurch ausgezeichnet, dass es das einzige nur nach kurzeren Wellenlangen hin verbreiterte Paar des Na-Spectrums ist. Diese Verbreiterung ist auf der vorliegenden Photographie nur schwach zu sehen, der Na-Dampf muss ausserordentlich dicht werden, wenn dies Linienpaar sehr deutlich sein soll, ich besitze solche Photographien, bei denen aber dann z. B das nachste Paar zu einem breiten Bande zusammengeflossen ist

Das nachste Paar ($\lambda=5683,5688$) ist sehr stark nach Roth verbreiteit, es gehort zur eisten Nebenserie des Na die aussersten Spitzen der Linien geben aber, — soweit man genau messen kann, — dieselbe Wellenlange, welche diese Linien in scharfem Zustand zeigen

Die Figur zeigt weiter zwei Paare von K ($\lambda=5783,5802$ und 5813,5832), die zui ersten und zweiten Nebenserie des K gehoren, beide Paare sind unscharf nach Roth, das erste ist nui wesentlich intensiver. Endlich folgen die stark verbreiterten und umgekehrten D-Linien, die zusammen ein Band von ungefahr 20 A E Breite bilden

Sowohl das Na-Paar 568 als auch die K-Paare zeigen sehr deutlich, dass die Linie von grosserer Wellenlange starkei ist. Dies Gesetz gilt für alle Nebenserien, auch wenn es sich um Triplets handelt. In den Hauptserien dagegen ist es umgekehrt, man sieht z B, dass D, starker ist, als D, und ebenso findet man in Figur 6 dieser Tafel ein Paar von dei Hauptserie des K ($\lambda = 4044, 4047$), wo die kleinere Wellenlange deutlich starker ist. Eine Eiklarung für diesen Unteischied zwischen Haupt- und Nebenserien giebt eine Hypothese von Rydberg, welche in dem Kapitel über Gesetzmassigkeiten zu besprechen ist

Die zweite Figur zeigt zwei Triplets des Zn-Spectrums ($\lambda = 2671, 2684, 2713$ und 2756, 2771, 2801) Die Linie 2801 ist in Wahrheit dreifach, sie besteht aus zwei umgekehrten Linien (2800 17 und 2800 97) und einer schwächeren 2802 11, dass die umgekehrte Linie doppelt ist, kann man auch auf

¹⁾ Dass ich so vortreffliche Kupferdrucke meiner Aufnahmen hier geben kann, welche wirklich sehr nahe die Originale ersetzen, verdanke ich der gutigen Mitwirkung von Prof J M Eder Die Tafeln sind ohne Vergrösserung und selbstverstandlich ohne jede Retouche hergestellt

der Reproduction mit einer Lupe namentlich am oberen Rande noch erkennen, wahrend die dritte Linie namentlich im unteren Theile sich los lost

Das erste Triplet bildet n = 5 der zweiten, das zweite n = 5 der ersten Nebenserie, beide Linien sind etwas mehr nach Roth hin verbreitert, dei Hauptunterschied aber besteht darin, dass die Linien der ersten Nebenserie wesentlich starker und umgekehlt sind, die der zweiten nicht. In demselben Spectralstreif liegt aber auch noch ein Triplet, welches verbreitert nach Violett ist, mit den Wellenlangen 2737, 2751, 2781. Die erste Linie ist so schwach, dass sie in der Reproduction kaum zu sehen ist, zumal eine schaifere Linie dicht daneben liegt, auch die zweite ist schwach, die dritte ist deutlicher Derartige Triplets, deren Linien nach Violett verbreitert sind, kommen bei allen Elementen der zweiten Reihe des Mendelejeffschen Systems vor, und beweisen damit, dass die Verbreiterungstheorien, die durchweg eine Verbreiterung nach Roth verlangen, nicht lichtig, oder nicht allgemein gultig sind

Ein weiteres, sehr interessantes Beispiel einer Verbreiterung nach Violett liefert die folgende Figur 3, welche die Quecksilberlinie 2537 im Spectrum zweiter Ordnung zeigt. Hier wird die Unsymmetrie besonders auffallend dadurch, dass die Linie umgekehrt ist. Ich werde auf diese Figur noch zuruckkommen mussen.

Die folgende Figur 4 zeigt die Magnesiumlinie bei 4352, die sehr stark unsymmetrisch nach Roth verbreitert ist. Die Enden der Linien laufen in Spitzen aus und zeigen deutlich die Lage des wahren Maximums, welches die Wellenlange der Linie ergiebt, und welches an genau derselben Stelle liegt, wie die scharfe Linie, die bei Anwesenheit von Spuren von Mg hier entsteht

Eine auffallende Eigenthumlichkeit aller verbreiterten Linien ist, dass die Verbreiterung in der Mitte am stalksten ist, an den Randern aber verschwindet. Bei den Umkehrungen ist es umgekehrt, wie man sowohl an den D-Linien auf Figur 1, als auch namentlich in Figur 3 sieht. Die Umkehrung wird an den Spitzen, die im Wesentlichen den Kohlepolen entsprechen, am breitesten. Es aussern sich hier wohl einerseits Unterschiede der Dichte, andererseits Unterschiede dei Temperatur an verschiedenen Stellen

248. Von den verbreiterten Linien sind solche zu unterscheiden, welche nicht wie jene einen deutlichen starksten Kern haben, sondern wie ein breites, an den Randern sehr unscharf begrenztes Band erscheinen Diese Linien sind im Allgemeinen nicht zahlreich, eine genauere Bestimmung ihrer Wellenlange ist naturlich unmöglich Sie erscheinen nur in dieser Breite, nimmt man weniger Material, so verschwinden sie, und es ist in keiner Weise möglich, sie im Bogen als scharfe Linien zu sehen Ich bezeichne sie als diffuse Linien im Gegensatz zu den verbreiterten

Leider existirt keinerlei Uebereinstimmung in der Beschreibung der Linien seitens verschiedener Autoren, wahrend bei uns von unscharfen, verbreiterten, abschattirten, diffusen Linien gesprochen wird, ohne dass man wusste, ob ein Unterschied und welcher damit gemeint sein soll, sprechen die Englander von

shaded, hazy, unshaip, diffused, nebulous, winged, die Franzosen von diffus, nebuleux, elargi, estompe

Beispiele solcher Linien zeigen die Figuren 5 und 6 Die erste giebt ein Stuck des Bi-Spectrums mit sehr verschiedenartig aussehenden Linien Hier kommen besonders die 4 diffusen Bander bei 2409, 2433, 2489, 2533 in Betracht, die in dieser Reihenfolge starker und scharfer begrenzt werden Die erste Linie ist so schwach, dass sie kaum zu sehen ist. Daneben sind mehrere ganz scharfe Bi-Linien in der Figur, so 2488, 2499, 2582 und andere, ferner schmale unscharfe Linien, z B 2430, 2594, 2600, einige symmetrisch verbreiteite und auch umgekehrte Linien, z B 2515, 2524, 2628 dieser Linien, $\lambda = 2515$, ist auf der Reproduction nicht umgekehrt zu sehen, dicht neben ihr nach langeren Wellen liegt eine zweite schwachere Linie Manchmal ist es sehr schwer zu entscheiden, ob man in solchem Falle eine umgekehrte Linie oder zwei nicht umgekehrte hat, in diesem Falle sieht man an den unteren Spitzen deutlich, dass es sich um 2 Linien handelt, und im Original ist die eiste von ihnen oben noch umgekehrt zu sehen. Die Linie $\lambda = 2524$ hat auch einen schwachen Begleiter, aber nach Violett zu, oben ist er duich die verbreiterte Hauptlinie verdeckt, aber an der unteren Spitze ist ei deutlich zu sehen Indessen weiss ich nicht, ob auch diesei Begleiter zu Bi gehoit Bei 2614 liegt eine enge Doppellinie, welche man auch leicht für eine unsymmetrisch verbreiterte und umgekehrte Linie halten konnte, wenn nicht die Spitzen das Gegentheil bewiesen, auch sind bei einer umgekehrten Linie im Allgemeinen die inneren Randei scharfei begrenzt, wie es z B 2628 zeigt, so dass man bei genugender Erfahrung auch ohne Spitzen bei 2614 auf eme Doppellinie schliessen wurde

Die Figur zeigt noch eine hochst interessante Linie man wird iechts von der diffusen Linie 2533 eine sehr feine helle Linie grade noch sehen, also (da ein Negativ vorliegt) eine umgekehrte Linie, aber ohne eine Spur dunkler Ränder. Dies ist die Quecksilberlinie 2537, die wir in Figur 3 ausserordentlich verbreitert und umgekehrt hatten. Sie rührt hier von den Spuren von Quecksilber her, welche in allen Lichtkohlen vorhanden sind, und sie tritt in dieser Form in jedem einzigen Spectrum auf, sobald dasselbe an der betreffenden Stelle eine Spur von continuirlichem Grund besitzt

Die sechste Figur zeigt ein Stuck des Li-Spectrums Man sieht die ungemein verbreiterten und diffusen Linien 3915 und 4273, welche zur ersten Nebenserie gehoren, mehr in der Mitte die nur nach Roth verbreiterte Linie 3985 der zweiten Nebenserie Wahrend die Linie 4273 noch allenfalls als verbreiterte zu bezeichnen ist, da man in ihr, namentlich im Original, deutlich einen dunkelsten Kern erkennt, ist das bei 3915 nicht der Fall, sie muss als diffuse Linie bezeichnet werden Noch ausgesprochener ist das bei den hier nicht sichtbalen folgenden Gliedern dieser Serie, 3795, 3719, 3671, deren

¹⁾ Auch H A Rowland macht diese Bemerkung, siehe Astron & Astrophys 12 p 325 (1893)

letzte nur wie ein breiter kaum sichtbarer Wisch übei die Platte gelagert ist, etwa wie 2409 der Bi-Aufnahme — Die Platte zeigt ganz links den Beginn der Cyanbande 3883, feiner seien noch hervorgehoben die schwach symmetrisch verbieiterten Ca-Linien 3934 und 3969, die im Sonnenspectrum als K und H bezeichnet werden, und dazwischen die etwas staiker symmetrisch verbreiterten Aluminiumlinien, endlich das stark verbreiterte und umgekehite K-Paai 4044 und 4047. Alle diese Linien und die übrigen sichtbaien, meist zu Eisen gehorenden, entstammen Verunreinigungen der Kohlestabe, in welche nur Li als zu unteisuchende Substanz eingeführt war Rechts sieht man den ganzen Grund bedeckt von feinen Linien dei C- und Cy-Banden, — ein Gegenbeweis gegen die sich mehrfach findende Angabe, bei Einführung von Alcalien verschwanden diese Banden im Bogen

Endlich muss ich die schone Photographie von Eder und Valenta noch einmal erwähnen, welche in dei oberen Halfte von Tafel III reproducirt ist, und das Chlorspectrum bei 100 resp. 20 mm Druck darstellt. Die verschieden starke Verbreiterung der Linien, aber immer nach der Seite dei grosseren Wellenlangen, tritt hier prachtvoll heraus

Ich muss mich mit diesen wenigen Beispielen und Besprechungen von verbreiterten Bogenlinien begnugen, sie werden aber immerhin denen, die noch keine Gelegenheit hatten, Spectralphotographien eines grossen Rowlandschen Gitters zu sehen, eine Vorstellung von der grossen Mannigfaltigkeit des Aussehens und der Schwierigkeit einer Beschreibung oder Klassifichrung der Linien nach dem Aussehen geben konnen

249. Bei den Funkenspectren sind die Linien im Allgemeinen weniger scharf begienzt, als bei den Bogenspectien, andereiseits treten die sehr starken Verbreiterungen seltener auf, da die Menge des leuchtenden Dampfes geringer ist Besonders auffallend tritt hier die verschiedene Lange der Linien heivoi, — vorausgesetzt naturlich, dass man nicht durch die astigmatische Wirkung des Concavgitters die Unterschiede verwischt. Die Unterschiede werden namentlich auch dadurch hervorgebracht, dass man gewohnlich den Funken dicht vor den Spalt setzt, — wobei letzterer eventuell durch eine Quarzplatte geschutzt wird, das wirkt naturlich fast so, als ob ein Bild des Funkens auf den Spalt projicirt wurde, wie es bei der Lock ver schen Methode der kurzen und langen Linien geschieht. Die Linien treten dabei in allen möglichen Langen von blossen Punkten an den Electioden bis zu continuirlich durchgehenden Linien auf.

Hartley, dem wir die ausführlichsten Bemerkungen über Funkenspectia verdanken, unterscheidet bei ihnen folgende Arten von Linien 1)

1 Continuirliche Linien, die von einer Electrode zur anderen gehen

¹⁾ W N Hartley, Photographs of the spark spectra of twenty-one elementary substances (1881) Dublin Trans (2) 1 p 231—235 (1882) — Siehe auch Proc Roy Soc 34 p 81—84, 84—86 (1882), Nat 39 p 89—90 (1883) — W N Hartley and W E Adeney, Measurements of the wave-lengths of lines of high refrangibility in the spectra of elementary substances Phil Trans 175, I p 63—137 (1884) — W N Hartley, On the constitution of electric sparks Dubl. Proc (2) 6 p 363—374 (1889)

- 2 Discontinuirliche Linien, die von der negativen oder positiven Electrode oder auch von beiden ausgehen und sich verschieden weit nach der Mitte hin erstrecken
- 3. Verlangerte Linien ("extended lines") Sie lagen nach beiden Seiten uber den Rand des Spectrums hinaus, über die durch die Lage dei Electioden gekennzeichneten Stellen des spectralen Bildes Sie weiden hervorgebracht durch das Glimmlicht oder die "Glorie", welche die Electroden einhullt Diese Linien sind continuirlich, sie sind die langsten des Spectrums, die Verlangerungen sind immer scharf, auch wenn die Linien zwischen den Electroden stark verbreitert sind
- 4 "Blotted lines", was mit diffusen Linien annahernd ausgedruckt werden könnte, obgleich die Verhaltnisse etwas anders liegen. Die Linien sind in ihrer ganzen Ausdehnung oder an den intensivsten Theilen an den Electroden mit einem Schein ("nimbus") umgeben, ein Zeichen von grosser Intensitat und chemischer Wirksamkeit. Dieser Schein verringert sich mit der Spaltbreite
- 5 Neblige Linien (nebulous lines), welche nicht die scharf geschnittenen Rander haben, die den meisten Metalllinien eigenthumlich sind Hartley fuhrt als Beispiel die Luftlinien des Funkenspectrums an

In einer spateren Abhandlung geht Hartley¹) noch ausfuhrlichen auf die dritte und vierte Art der Linien ein, er sagt hier, diejenigen Elemente, welche schwer zu verflüchtigen sind und welche schlechte Electricitätsleiter sind, zeigen keine Verlangerung, die besten Leiter und die flüchtigsten sehr starke So sei die Verlangerung sehr auffallend bei Mg, Zn, Cd, Al, In, Tl, Cu, Ag, Hg In ihren Spectren fehlen die Luftlinien fast ganz, der continuirliche Grund ist sehr schwach

Der Schein (nimbus) um die Linien sei abhangig von der Fluchtigkeit oder Oxydirbarkeit der Metalle Er ist am starksten bei Mg, dann bei Cd und Hg, am schwachsten bei Pt, Cu, Au, Ag Der Nimbus sei offenbar ein Ausdruck für die Quantitat von Materie im Funken

Durch die Liebenswurdigkeit von Prof Hartley, der mir eines seiner Originale zur Verfügung stellte, kann ich in Fig 6 auf Taf II Theile einiger Funkenspectra reproduciien, welche die genannten Characteristica zeigen. Es sind die Spectra von Cd, Fe, Ni. Man sieht hier sowohl die verschiedene Erstreckung der Linien im Spectialband, wie auch die Verlangerungen ausserhalb desselben, ferner, namentlich beim obersten Spectrum, den Nimbus einzelner Linien

Man konnte sagen, dass die characteristischen Unterschiede der Funkenlinien sich mehr in der Richtung der Linie (Lange, überragende Spitzen usw) zeigen, bei den Bogenlinien mehr senkrecht zu dieser Richtung (Verbreiterungen)

¹⁾ W N Hartley, On the physical characters of the lines in the spark spectra of elements Proc Roy Soc 49 p 448—451 (1891), auch Astron & Astrophys 11 p 223—227 (1892)

Da das Concavgitter astigmatisch in Richtung der Linien wirkt, verwischt es viel mehr die Eigenschaften der Funkenlinien, welche fast ganz verschwinden, als die der Bogenlinien Da meine eigenen Aufnahmen, auch die wenigen, die ich von Funkenspectren bisher gemacht habe, ausschliesslich mit dem Concavgittei hergestellt sind, kann ich eigene characteristische Aufnahmen nicht geben

Es ist schon erwalint (§ 213), dass Fievez behauptet hat, er habe einzelne Spectiallinien bei starken Funken ganz regellos zerrissen, zackig und vervielfacht gesehen, wohl eine irrthumliche Beobachtung, deren Ursprung sich kaum erklaren lasst, die einzige mogliche Erklarung, welche ich weiss, ist, dass Fievez sehi breiten Spalt und daiauf projicirten Funken benutzt hat, so dass der zackige wechselnde Funke selbst als Lichtquell diente

Es sei hier eine der vorigen verwandte Angabe angeschlossen, obgleich sie sich auf Bogenspectra bezieht. Sie ist ebenso unerklarlich, und zweifellos falsch. Hutchins und Holden i) photographiren mit Rowlandschem Concavgitter verschiedene Metallspectra, und finden, dass die Metalllinien sehr merkwurdig aussehen. "A line is sometimes half an inch wide, or it may be split into ten by reversals" Die Autoren denken zuerst, dies liege an Gitterfehlern, aber die Erscheinung bleibt bestehen, auch wenn sie verschiedene Theile des Gitters zudecken, und auch bei einem zweiten Gitter

Wie die Verfasser zu dieser Eischeinung gekommen sind, ist mir nicht moglich zu iathen Jedenfalls habe ich sie auf den Tausenden von Aufnahmen nie gefunden, wenn der Apparat iichtig justirt war, und auch Rowland sagte mir, dass er nie Aehnliches beobachtet habe — Wenn schlecht eingestellt ist, die Linien also ganz unscharf werden, kann man wohl den beschriebenen ahnliche Linien erhalten

250. Noch eine merkwürdige und unerklarte Erscheinung ist zum Aussehen der Linien zu erwahnen auf einer Aufnahme des Bleispectrums, die aus dem Anfang der neunziger Jahre stammt, erhielt ich die Abschattirung einer sehr verbreiterten Bleilinie nicht continuurlich, sondern aufgelöst in eine Unzahl ausserordentlich nahe liegender feiner Linien, die mir den Eindruck machten, als seien sie aquidistant Ich habe damals leider die Abstände nicht gemessen, und seitdem ist die Platte verloren gegangen Dieselbe Linie zeigte aber auf anderen Platten continuurliche Verbreiterung Später sagte mir Rowland, dass er auf einer Platte und bei einer einzigen Linie dieselbe Beobachtung gemacht habe Jewell²) theilt mit, dass auch einige Fraunhofersche Linien eine solche Auflosung der Abschattirung zeigen, namentlich H und K, daneben auch einige Eisenlinien, namentlich 3720 Später giebt Jewell³)

¹⁾ C C Hutchins and E L Holden, On the existence of certain elements, together with the discovery of platinum, in the sun Phil Mag (5) 24 p 325-330 (1887)

²⁾ L E Jewell, The coincidence of solar and metallic lines Astrophys J 8 p 89—113 (1896), siehe p 108

³⁾ L E Jewell, The structure of the shading of the "H and K" and some other lines in the spectrum of the sun and arc Astrophys J 8 p 51—53 (1898)

an, dass bei einer Ca-Aufnahme des Bogenspectrums, wobei der Dampf besonders dicht war, die Schatten der Linien H und K dieselbe Structur zeigten, er sagt indessen hier, die Linien seien nicht aquidistant, sondern ihr Abstand wachse mit der Entfeinung von der eigentlichen Linie — Woher diese Structur der Verbreiterung kommt, ob sie an bestimmte Bedingungen gebunden oder immer vorhanden, nur meist nicht deutlich sichtbar ist, ist noch ganz unbekannt Vielleicht wurde die nahere Erforschung wichtige Fingerzeige für die Entstehung der Verbieiterungen geben konnen

ZWEITER ABSCHNITT

Umkehrung

251. Eine zweite sehr wichtige Characteristik der Spectrallinien ist die Dieselbe tritt in Fallen auf, wo der Dampf sehr dicht ist, so dass man den heissesten Kern dei Lichtquelle von einer genugend staiken kuhleren Dampfhulle umgeben hat Es sind dann alle Bedingungen fur das Auftreten einer Absorptionslinie nach dem Kirchhoffschen Gesetze gegeben, der kuhlere Dampf absorbirt einen Theil des vom heisseien ausgesandten Lichtes Da der heissere Dampf im Allgemeinen gleichzeitig dichter ist, seine Limen also breiter sind, als die, welche der kuhlere Dampf emittirt und daher absorbirt, so sieht die durch Emission und Absorption zu Stande kommende Linie in der Regel so aus, dass die breite helle Linie in der Mitte von einer schmaleren dunklen durchzogen ist. Das ist dei typische Fall dei Selbst-Sie ist im Aussehen von der gewohnlichen Umkehr unterschieden, bei letzterer, wie sie Kirchhoff zuerst für Na und Li beobachtete, dient ein continuirliches Spectrum als Hintergrund, von welchem sich die Absorptionslinie abhebt, diese erscheint also auf dem gleichmassig hellen Hintergrund als eine mehr oder weniger scharf begrenzte schwarze Linie ohne helle Rander Man kann diese beiden Falle zweckmassig als Selbstumkehr und als Umkehr oder Absorption unterscheiden

252. Im historischen Kapitel des ersten Bandes habe ich ausgeführt, dass im ersten Drittel des vorigen Jahrhunderts sich überall das Bestreben geltend macht, die Absorptionserscheinungen als Interferenzphanomene zu erklaren, und dass solche Versuche noch bis zu Kirchhoff hin andauerten Es waren damals die Erscheinungen der Interferenz gut bekannt, die der Absorption aber noch sehr wenig verstanden. Man sollte aber denken, dass, nachdem Kirchhoff sein Gesetz aufgestellt, und nach Entdeckung und Erklaiung der anomalen Dispersion auch das Wesen der Absorption besser ergrundet war, der alte Irrthum definitiv verschwinden wurde. Aber Fievez bringt es fertig, wieder als Verfechter der Interferenz aufzutreten, wobei er noch zu glauben scheint, dass er eine ganz neue Erklaiung gebe. Zuerst 1)

¹⁾ Ch Fievez, Essai sur l'origine des raies de Fraunhofer Bull Acc Belg (3) 12. p 25-32 (1886).

spricht er diese Vermuthung in Bezug auf die Fraunhofeischen Linien aus, er sagt, wenn die Kirchhoffsche Erklarung richtig sei, so mussten für alle Elemente die Absorptions- und Emissionsspectra identisch sein, was bekanntlich nicht der Fall sei, z. B bei J und Br, ei übersieht hier also ganz, dass je nach den Bedingungen verschiedene Spectia auftreten konnen, ferner verlange die Kirchhoffsche Erklarung der Fiaunhoferschen Linien die Annahme eines festen oder flüssigen Kerns der Sonne, dei das continuiilliche Spectrum gebe, und ein solcher sei bei dei höhen Temperatur der Sonne unwährscheinlich Auch das ist falsch, da Gase ebenso gut ein continuirliches Spectrum erzeugen — Spater i) will er auch die experimentell erzeugten Umkehrungen und Selbstumkehrungen als Interferenz auffassen

Es lohnt nicht, naher auf diese falschen Vorstellungen einzugehen, aber es ist merkwurdig genug, dass sie überhaupt möglich waren, Fievez ist, wie schon bemerkt, in fast allen seinen spectralanalytischen Untersuchungen iecht wenig glucklich gewesen

253. Nachdem zuerst Foucault²) eine solche Selbstumkehr bemerkt, ohne eine Ahnung ihrer Bedeutung, hat wohl Fizeau³) sie zunächst wieder beobachtet, als er metallisches Na in Luft verbrannte. Dabei sah er ein continuirliches Spectrum mit den beiden schwarzen D-Linien, konnte sich die Erscheinung indessen nicht erklaren, und sagt, sie musse wohl etwas anderes sein, als eine Absorption nach dem Kiichhoffschen Gesetz. Viel später beschreibt abermals Hankel¹) dasselbe Phanomen als etwas ganz Neues, und versucht vergebens, es auch mit Li zu erhalten. In demselben Jahie hat Cornu⁵) erst mit dem Inductionsfunken, dann im Bogen, die Selbstumkehr zahlreicher Linien beobachtet, namlich bei Na, Tl, Ag, Pb, Al, Mg, Cd, Zn, Cu.— Wieder später hat Lockyer⁶) im Bogen Umkehrungseischeinungen gefunden, und etwa gleichzeitig haben Liveing und Dewar eine grosse Reihe von Arbeiten über Umkehr und Selbstumkehr unteinommen, welche hauptsachlich unsere Kenntnisse auf diesem Gebiete geliefert haben

254. Die ersten Versuche von Liveing und Dewar⁷) sind reine Absorptionsveisuche in einem Rohr, das vertikal in einem Ofen steht, werden

23*

¹⁾ Ch Fievez, Nouvelles recherches sur l'origine optique des raies spectrales, en rapport avec la théorie ondulatoire de la lumière Bull Acc Belg (3) 16 p 81—86 (1888).

²⁾ L Foucault, L'Institut 1849, p 45, Ann chim et phys (3) 58 p 476-478 (1860)

³⁾ H Fizeau, Note sur la lumière emise par le sodium brûlant dans l'air C. R 54. p 493—494 (1862)

⁴⁾ W Hankel, Ueber die Absorption des Lichtes in den eigenen Flammen Ber Sächs Ges d W 1871, p 307-308.

⁵⁾ A Cornu, Sur le renversement des raies spectrales des vapeurs métalliques C R 73 p 332-337 (1871)

⁶⁾ J N Lockyer, Note on some phenomena attending the reversal of lines Proc. Roy Soc 28 p 428—432 (1879)

⁷⁾ G D Liveing and J Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours Proc Roy Soc 27 p 132—136, 350—354, 494—496 (1878) Cambridge Proc. 3 p 160-161, 208—209 (1878)

die Substanzen verdampft, der gluhende Boden liefert das continuu liche Spectium, in welchem durch Absorption in den Dampfen dunkle Linien eizeugt werden. Dann aber bringen Liveing und Dewar¹) im Innern von Blocken aus Kalkstein oder Kohle hohe Temperaturen hervor durch eine eingeführte Knallgasflamme oder besser durch den Lichtbogen (vergl Bd I, § 170). Die Linien erscheinen beim Einwerfen von Substanzen erst als schwarze Bander, die eine sist Absorption vorhanden, dann als helle Linien mit dunkler Mitte der in der heissesten Stelle erzeugte Dampf ist in die weiter entfernten kuhleren Theile diffundirt, und damit sind die Bedingungen der Selbstumkehr gegeben

Wahrend in den ersten Arbeiten besonders die Alcalien und alcalischen Erden beobachtet werden, finden sie in den spateren 2) Umkehrungen auch bei Jn, Al, Tl, Ga, Cd, Cu, Ag, Mn, Pb, Zn, Bi, Sb, Fe, Ni, Cr, Ti Besonders wirksam erweist sich auch das Durchleiten eines Wasserstoffstromes 3) (vergl § 177)

Schon Cornu hatte bemerkt, dass im Allgemeinen die kurzwelligen Limen leichte Selbstumkehr zeigen, das bestatigen Liveing und Dewar⁴), und jede Spectralphotographie zeigt dies aufs deutlichste Trotzdem ist es keine allgemeine Regel So finden schon Liveing und Dewar⁵), dass bei Li die Reihenfolge der Umkehrbarkeit identisch ist mit der Reihenfolge der Linien nach abnehmender Wellenlange, und dasselbe gilt in jedem Fall, wo Linienserien in Betracht kommen, dann sind stets die ersten Glieder, die Linien grosster Wellenlange, die starksten und am leichtesten umkehrbaren

255. Die Frage, woher im Allgemeinen die kurzeren Wellenlangen sich leichter umkehren, als die langeien, hat ein erhohtes Interesse dadurch bekommen, dass Campbell⁶) zeigt, dass in denjenigen Sternspectren, in welchen ein Theil der Wasseistofflinien hell, ein anderer Theil dunkel vorkommt, immei die kurzeren Wellenlangen umgekehrt erscheinen, die Helligkeit der hellen Linien nimmt ab mit der Wellenlange, die Dunkelheit nimmt mit ihr zu

Ich 7) glaube, dass sich die Erscheinung so erklaren lasst. Wir wollen den emittirenden und absorbirenden Korper mit 1 und 2 bezeichnen. 1 emittire der Einfachheit halber wie ein schwarzer Korper, also von bestimmter Wellenlange e, 2 emittire davon E=e'A, wo e' die Emission des schwarzen Korpers von deiselben Temperatur wie 2 ist. Dann liefern uns beide Korper zusammen

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours Proc Roy Soc 28 p 352-358, 367-372 (1879)

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the reversal of the lines of metallic vapours Proc Roy Soc 28 p 471-475 (1879), 29 p 402-406 (1879), 32 p 402-405 (1881)

³⁾ Proc Roy Soc 28 p 471-475 (1879), 32 p 402-405 (1881)

⁴⁾ Ploc Roy Soc 28 p 474 (1879)

⁵⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the order of reversibility of the lithium lines Proc Roy Soc 35 p 76 (1883)

⁶⁾ W W Campbell, Stars whose spectra contain both bright and dark hydrogen lines Astrophys J 2 p 177—183 (1895)

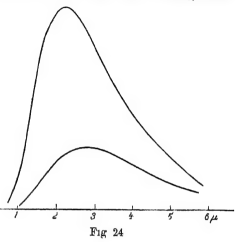
⁷⁾ H Kayser, Spectral phenomena connected with the cooling of very hot stars Astrophys J 14 p 313—316 (1901)

$$e + E - eA = e - (e - e')A$$
,

die Linie wud umgekehrt erscheinen, wenn diese Grosse meiklich kleiner als e ist; sie wird desto dunklei sein, je grossei (e – e') A ielativ zu e ist

Daraus folgt ohne Weiteres, dass die Linien sich am leichtesten umkehren, für welche A, also auch E moglichst gross ist, d h die starksten Linien. Unter gleich starken Linien aber, für welche also A den gleichen

Werth hat, werden die sich am leichtesten umkehren, fur welche (e — e') moglichst gross im Vergleich zu e ist. Das sind aber die kurzen Wellenlangen in der nebenstehenden Figur 24 sınd die Energiecui ven eines schwarzen Korpers fur zwei verschiedene Temperaturen gezeichihr verticaler Abstand giebt net: Grosse (e - e'), wahrend die \mathbf{die} Ordinate der hoheren Curve e dar-Man sieht sofort, dass das stellt. Verhältniss von (e-e') zu e wachst. wenn wir uns dem Maximum der



unteren Curve von der Seite dei langeren Wellen her nahern und namentlich, wenn wir es überschreiten Von einei gewissen Wellenlange an wild ja e' (practisch) Null

Man erkennt so. dass der Factor (e-e') bewirken muss, dass unter sonst gleichen Bedingungen kurzere Wellenlangen leichter umgekehrt werden, als längere

256. In einem zusammenfassenden Bericht über ihre Untersuchungen über Umkehrung unterscheiden Liveing und Dewar¹) folgende Arten

- 1) Umkehrung durch Verbieiterung der Linie selbst oder Selbstumkehrung. Dieser am haufigsten beobachtete Fall giebt eine helle verbreiterte Linie mit einer schmaleien dunklen in der Mitte
- 2) Vollstandige Umkehrung, das ist die Erscheinung, welche ich als Absorption bezeichnet habe Sie tritt auf, wenn eine Lichtquelle mit continuinlichem Spectrum ihre Strahlen durch die Dämpfe sendet, also namentlich bei den Versuchen im Rohre Im Bogen tritt dieser Fall selten ein, da er ein discontinuirliches Spectrum liefert, aber in einzelnen Theilen, namentlich bei den ultravioletten Cyanbanden, liegen die Linien so dicht, dass sie für etwas breitere Linien als continuirlicher Hintergrund wirken konnen, und dann tritt Absorption ein Bei manchen Elementen wird der continuirliche Grund im ganzen Spectrum ziemlich stark, das ist z B bei K und Li der Fall, und die letzten Linien der Hauptserien dieser Elemente erscheinen oft als Absorptionslinien. Auch wenn die positive Kohle passend steht, so dass sie als Hinter-

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals Cambridge Proc 4, 5 p 256-265 (1882)

grund wirkt, kann man manchmal die Erscheinung erhalten. Sie ist naturlich nur moglich, wenn die betreffende Linie im heissesten Theil nicht wesentlich verbreitert ist, denn sonst tritt Selbstumkehrung auf

Die Absorptionslinien sind gewohnlich sehr schwer erkennbar, da es (im Negativ) helle Linien ohne dunkleren Rand in dem ziemlich hellen continuirlichen Grund sind

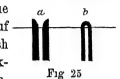
Solche Linien konnen indessen unter Umstanden auch durch Selbstumkehr entstehen, wenn namlich die Linie sich nicht verbreitert, dann erstreckt
sich die Absorption durch den kuhleren Dampf auf genau dieselben Wellenlangen, welche in Emission vorhanden sind, und die Linie kann sehr schwach
werden, ist der benachbarte continuirliche Grund etwas starker, so kann eine
umgekehrte Linie entstehen, die aber doch nicht gegen den continuirlichen
Grund, sondern gegen sich selbst umgekehrt ist Aber zu ihrei Sichtbarkeit
als umgekehrte Linie ist allerdings der hellere Grund nothwendig, sonst ist
sie als schwache Emissionslinie, eventuell gar nicht sichtbar Ich glaube, dass
z B die oben erwähnten kurzwelligen Linien von Li und die Quecksilberlinie
2537 in Fig 5, Taf I, auf diese Weise entstehen

- 3) Die Absorptionslinien konnen erzeugt werden, indem andere benachbaite Linien so verbreitert werden, dass sie einen genugenden continuirlichen Hinteigrund bilden. Namentlich die ungemein leicht verbreiterte Magnesiumlinie 2852, welche Liveing und Dewar in einer Breite von 200 A E beobachtet haben, hat ihnen solche Umkehrungen gezeigt, und die Abhandlung enthalt die schone Photographie eines solchen Falles
- 4) Die Durchleitung eines Wasserstoffstromes durch den Bogen bewirkt die Umkehrung vieler Linien Wahrscheinlich beruht das darauf, dass der Wasserstoffstrom die Metalldampfe verdunnt, in kuhlere Theile führt und doch gleichzeitig die Oxydation der Dampfe verhindert, es wird also die Existenz von Dampfen mit einem grosseren Temperaturunteischied ermoglicht, was die Umkehrung begunstigt

Liveing und Dewar erwahnen noch einen funften Fall der Umkehrung, ich übergehe ihn, da er nur eine andere Anordnung darstellt, bei welcher glühende Kohle den Hinteigrund liefert. Sie sagen endlich, dass man gelegentlich eine Doppelumkehr beobachte, die hass in der dunklen Linie wieder eine helle liege. Dies trete ein, wenn ein neues Stuck eines leicht verdampfenden Metalls in den Bogen geworfen werde, ein Theil des Dampfes wird fortgetrieben, bevor er sehr heiss geworden und er, in Verbindung mit dem heisseren in der Mitte befindlichen, bildet die umgekehrte Linie. War aber schon vor dem Einwerfen Dampf des betieffenden Metalls im Bogen, so wird dieser heisse dunneie Dampf vor dem kalteren hergetrieben, und fügt seine schmaleie Emissionslinie zu der umgekehrten Linie hinzu. Liveing und Dewai sagen, die Erscheinung dauere nur sehr kurze Zeit, sei von ihnen selten photographirt, aber oft mit dem Auge beobachtet worden. Ich werde darauf noch zurückkommen

257. Hartley¹) hat zuerst darauf aufmerksam gemacht, dass nicht selten bei sehr starken Linien eine scheinbare Selbstumkehr durch rein photographische Wirkung eintritt, die Mitte der Linie kann solarisirt sein, d h sie ist nicht entwickelbar und bleibt im Negativ hell, wahrend die schwacheren Rander der Linie sich entwickeln lassen. Es sei oft sehr schwer zu entscheiden, ob eine Linie wirklich oder nur scheinbar umgekehrt sei. Liveing und

Dewar²) bemerken dazu, ihnen sei diese Schwierigkeit nie begegnet, da sie stets das Spectrum durch eine Blende aufdem Spalt begrenzen, die starksten Linien erstrecken sich dann in den Schatten der Blende hinein Bei einer wirklichen Umkehrung endigt die Linie mit einer trompeten-



formigen Oeffnung, — siehe Fig 25 a, — bei einer scheinbaien Umkehrung ist sie geschlossen, — wie b

Ein Beispiel für die trompetenformige Oeffnung zeigt Fig 3 auf Taf I und Fig 4 auf Taf II Auch ohne Spaltblende stellt sich beim Photographiren des Bogenspectrums derselbe Unterschied ein, wenn man ein mehr oder weniger scharfes Bild des Bogens auf dem Spalt entwirft, also eine Linse zwischen Bogen und Spalt hat So habe ich nie eine Schwierigkeit gefunden, wahre Umkehrungen zu erkennen, dagegen ist es haufig sehr schwer, enge Doppellinien von umgekehrten zu unterscheiden, und es bleibt manchmal nichts ubrig, als Aufnahmen mit sehr wenig Substanz zu machen, so dass die Umkehrungen ausbleiben, um zu erkennen, ob die Linie dann einfach wird, also umgekehrt war, oder doppelt bleibt (Veigl § 248)

258. Ich wende mich nun zur Bespiechung des Aussehens umgekehrter Linien im Bogen. Jewell³), der wohl die meiste Erfahrung auf diesem Gebiete und die scharfsten Augen für feine Unterschiede im Aussehen der Linien hat, macht einige Bemerkungen, welche ich in seinen eigenen Worten zu geben volziehe "The inner portion of the arc, where the temperature is high and the density greatest, would produce a broad bright line, brightest in the middle and gradually decreasing in intensity at the sides. There would be little if any trace of absorption, and, if any, it would be a broad line but of very faint character. The outer envelopes of the arc, where the temperature is lower and the density least, would produce a comparatively faint and very narrow emission line, and an intense but very narrow absorption line. The intermediate envelopes would give results intermediate between these extremes. In Fig. 26a, the upper curves give a representation of the spectral appearance of an emission line as produced by envelopes at different distances from the center of the arc. The lower curves represent the corresponding

¹⁾ W N Hartley, On the reversal of the metallic lines as seen in overexposed photographs of spectra Proc Roy Soc 34 p 84-86 (1882)

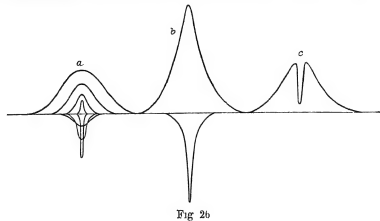
²⁾ G D Liveing and J Dewar, Cambr Proc 4, 5 p 258 (1882) Siehe auch W N Hartley, On real and pseudo-reversal of metallic lines Nat 28 p 123-124 (1883)

³⁾ L E Jewell, The coincidence of solar and metallic lines A study of the appearance of lines in the spectra of the electric arc and the sun Astrophys J 3 p 89—113 (1896)

absorption line In Fig 26b the upper curve represents the emission line produced by the combined effects of all of the envelopes and the lower curve the corresponding absorption line, while Fig 26c represents the reversed line which is a combination of these two effects. Both figures represent the typical cases generally seen in metallic spectra. From these considerations we may say that the width of a line depends upon the density of the material which produces it and the pressure to which it is subjected. Whether the width depends directly or indirectly upon the temperature cannot be stated with certainty, though it is probably affected in both ways

The intensity or brightness of a line of emission will depend upon the temperature of the material producing it, and the number of vibrating atoms from which the radiation is received

The intensity or darkness of an absorption line will depend inversely upon the temperature, and directly upon the number of atoms whose sym-



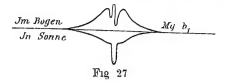
pathetic vibrations produce the absorption (There are, however, limits to both effects)

The character of a line produced in the electric arc will depend upon the distribution and density of matter in the envelopes from the center to the outside, and the relation of the radiating to the absorbing capacity of the matter composing these envelopes, and this will depend largely upon the distribution of temperature. The intensity curve of the line in Fig 26c represents a typical case, but there are other cases which are widely different

If there is a gradual change in the factors mentioned, from the center to the outside of the arc, we will have produced lines somewhat similar to those represented by Fig 26b and 26c, but, if there is not a gradual change in these factors, upon which the character of the lines depend, and if the material of the arc is in a series of concentric layers, of maximum and minimum density, or if the change in the relation of the radiating to the absorbing capacity of the matter in the arc is not gradual from the center to the outside, but is variable in such a way as to give maxima and minima of in-

tensity of radiation and absorption, we might have a series of multiple reversals such as is represented by the magnesium line in Fig 27, and which is

sometimes even more strikingly shown by the magnesium line at 2852 (one photograph shows four reversal of this line), and also readily shown by the sodium lines D_i and D_j in the arc



A better explanation, differing somewhat from the above, is perhaps to consider the effect as produced by a large amount of material in the arc while the temperature is comparatively high, even near the outside of the The central portions would give a very broad emission line, while the intensity of the absorption up to a certain distance from the center might be such as to prevent the transmission of any radiation whose period differed within certain limits from the fundamental or principal period The absorption band produced would be, however, narrower than the emission line produced by the central portions of the arc The radiation then produced by the matter from this layer to one somewhat further away, would give an emission line nairower than the absorption band given by the other layers nearer the central portions of the arc, and the absorption of the layers further outside would produce a still narrower absorption line. The total or combined effect would be that of a multiple reversed line

Taking into consideration the shift or change of wave-length with increasing density of material, or increasing pressure, the matter is somewhat further complicated. If the radiation from the denser portions of the arc constitute the principal source of the emission line, and particularly if the radiation corresponding to the middle of the line increases in intensity as the breadth of the line increases, the appearance of the emission line will remain symmetrical or nearly so, though where there is absorption on the outside, the reversal will be displaced toward the violet with respect to the center of the line. These are the ordinary types of lines

However, if the intensity of radiation for the sides of the line increases more rapidly than the middle as the breadth of the line increases, and if the intensity of radiation corresponding to the middle portions of the line, falls off slowly from the center to the outside of the aic, an unsymmetrical emission line will be the result, or the line may be said to be unsymmetrically broadened. The question of temperature and temperature distribution in the arc probably largely controls this matter of the unsymmetrical broadening of lines. This is strongly indicated by some results that Messrs Humphreys and Mohler obtained in their work, however, the whole question of the effect of temperature on the arc is in an unsatisfactory state."

259. Mit den vorstehenden Auseinandersetzungen Jewells bin ich nur zum Theil einverstanden, namentlich scheint mir die zweite Erklarung für mehrfach umgekehrte Linien nicht richtig

Damit eine Linie sich überhaupt umkehre, ist die erste Bedingung, dass der absorbirende Dampf kuhler sei, als der dahinter liegende, aber diese Bedingung allein reicht nicht aus, sondern die Temperaturdifferenz muss eine bestimmte von dem Absorptionsvermogen des Dampfes bedingte Grosse haben Wir denken uns zwei Dampfschichten von der Einheit der Dicke und von verschiedenen Temperaturen hinter einander, die heissere Schicht heisse 1, die kaltere 2 Wir wollen annehmen, das Absorptionsvermogen beider sei gleich und — A Die Temperatur von 1 sei so hoch, dass dabei ein schwarzer Koiper von der betrachteten Wellenlange e emittiren wurde, die von 2 so hoch, dass dabei e' emittirt wurde

Dann emittirt nach dem Kirchhoffschen Gesetz die Schicht 1 $E=e\,A$ Davon absorbirt 2 den Bruchtheil A, lasst hindurch $e\,A\,(1-A)$, sie fügt selbst hinzu e'A, so dass beide Schichten zusammen liefern

$$eA(1-A)+e'A$$

Dieser Werth ist gleich der Emission der Schicht 1 allein, wenn e'= eA, er ist grosser, wenn e' grosser als eA, und kleiner, wenn e' kleiner als eA Die kuhlere Schicht kann also je nach den Temperaturverhaltnissen die Emission der heisseren Schicht vergrossern, verkleinern, oder wirkungslos bleiben, und zwar muss zum Auftreten einer Umkehrung die Temperaturdifferenz desto grosser sein, je kleiner das Absorptionsvermogen der betreffenden Linie ist Ist z B das Absorptionsvermogen gleich $\frac{1}{2}$, so muss e' $< \frac{1}{2}$ e sein, wenn die

Ich glaube, darin liegt der Grund, weshalb es im Allgemeinen nicht moglich ist, alle Linien eines Spectrums in Selbstumkehrung zu erhalten. Wie ihre verschiedene Helligkeit zeigt, ist ihr Absorptionsveimogen verschieden gross, für die schwachen Linien also klein, ist die Temperatur der emittirenden Schicht 1 gegeben, wie es im Bogen der Fall ist, so muss die absorbirende Schicht für die verschiedenen Linien zur Umkehrung desto niedrigere Temperatur haben, je schwacher sie sind, und die erfolderliche Temperatur mag für viele Linien so niedrig sein, dass der Metalldampf dabei nicht mehr existiren kann, sondern durch Condensation oder Oxydation verschwunden ist

Daraus erklart sich auch, dass die Absorption, die Umkehrung gegen die gluhenden Kohlen zum Beispiel, viel leichtei eintritt, als die Selbstumkehr, in diesem Falle konnen wir die Schicht 1 als schwarzen Korper betrachten, haben also als Emission von 1 und 2 zusammen

$$e(1 - A) + e'A$$
,

was immer kleiner ist als e, solange e' kleiner ist als e. In der That haben Liveing und Dewar ganze Stucke des Spectrums gegen eine gluhende Kohle umgekehrt photographien konnen, deren Linien nie in Selbstumkehr beobachtet sind

Im Allgemeinen ist der Dampf im Centrum des Bogens nicht nur heisser, als der in den ausseren Theilen, sondern auch dichter, und wie im vorigen

1

Kapitel besprochen wurde, ist damit sehr oft eine Verbreiterung der Linien verbunden. Der kaltere Dampf wird daher nur den mittelsten Theil der breiteren Linie umkehren, wir einalten das übliche Bild der Linie mit Selbstumkehr eine breite helle Linie mit dunklerer Mitte. Sollte die Linie nicht verbreitert werden, so wurde einfach die ganze Linie sehr schwach werden oder auch verschwinden konnen, sie wurde gut sichtbar bleiben, nur wenn ein continuirlicher Grund an der betreffenden Stelle vorhanden ist, und sie wurde aussehen, wie eine Absolptionslinie

260. Soll eine abermalige Umkehrung eintreten, d h die dunkle Lime wieder von einer hellen durchzogen eischeinen, so sind dazu offenbar zwei Bedingungen zu eifullen es muss auf den kalteren Dampf nach aussen eine Schicht folgen, welche wieden heisser ist, und welche gleichzeitig eine schmalere Linie emittirt, also weniger dicht ist Ist die Temperatur der vordersten Schicht so hoch, dass ein schwarzer Korper dabei e" emittiren würde, so muss zum Auftreten einer Doppelumkehr

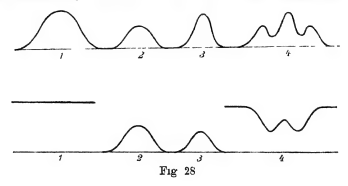
$$e'' > eA (1 - A) + e'A$$

sein Man übersieht leicht, dass die Umkehrung desto deutlicher wird, je grosser e" und je kleiner e' ist, übrigens noch von der Grosse von A abhängt Bei gleichmassig vom Centrum nach aussen abnehmender Temperatur kann niemals eine Doppelumkehr eintreten, und in sofern halte ich die zweite Erklarung Jewells für solche Linien für unrichtig, in der ersten Erklarung fordeit er selbst auf einander folgende Maxima und Minima der Temperatur

Es ist alleidings schwer, sich ein Bild davon zu machen, wie solche periodische Aenderungen der Temperatur zu Stande kommen sollen, in dem fruher erwahnten Beispiel von Liveing und Dewai ist ihre Erklaiung allenfalls plausibel, namentlich da sie angeben, die Erscheinung daure nur momentan Wie aber im gewohnlichen Bogen abwechselnde Schichten von hoherer und niedrigerer Temperatur zu Stande kommen sollen, verstehe ich nicht. In der That habe ich die Erscheinung auch nur ungemein selten photographirt, auf den zahllosen Platten der Spectra fast aller Elemente, die viele hunterdtausend Linien enthalten, zeigen nicht ein halbes Dutzend Linien Doppelumkehrung In Fig 4 und 5 der Tafel II sind zwei dei Fälle reproducirt Ich mochte abei sogar in diesen Fallen die Existenz einer Doppelumkehr bezweifeln, sondern glaube, dass die breite selbstumgekehite Linie und die feine dunkle (im Negativ) ' Linie in ihr nach einander entstanden sind. Wenn man neues Salz in den Bogen bringt, entsteht viel dichter Dampf, der die umgekehrte Linie erzeugt, nach einiger Zeit ist der Dampf dunner geworden, aus den ausseren Schichten verschwunden, man erhalt jetzt eine feinere helle Linie, die sich auf der ersten abbilden kann

Das unter besonderen Umstanden eine Doppelumkehr momentan auftreten kann, will ich damit naturlich nicht bestreiten. Liveing und Dewar sagen ja, sie hatten sie oft mit dem Auge beobachtet, und da trifft meine Erklärung für die photographirte Erscheinung nicht zu.

Schon vorher hatte Young 1) eine andere Art dei Doppelumkehr beobachtet, er sagt, wenn eine Na-Flamme sehr hell sei, sehe man die D-Linien umgekehrt, setze man hinter sie ein Kalklicht, so werde die Mitte wieder hell, an Stelle der beiden D-Linien seien jetzt vier schwarze Linien sichtbar, was er sich nicht erklaien kann. Mit scheint die Erklarung einfach. das continuirliche Spectrum des Kalklichtes entspricht viel hoherer Temperatur, als das Spectrum der Na-Flamme, ware nur deren Kern vorhanden, so ergabe sich eine breite umgekehrte Linie, d h eine Linie mit sehr geringer Emission Aber es ist noch eine aussere kuhlere Schicht vonhanden, diese emittirt jetzt starker die mittleren Wellenlangen, die seiner schmalen Emissionslinie entspiechen, als das Kalklicht und der Kein zusammen, und fugt also in der Mitte seine Emission hinzu wir haben also hier nicht eine doppelte Selbstumkehr, sondern die Summe einer breiten Absorptionslinie und einer schmalen Emissionslinie Man konnte auch kurzei sagen die ganze selbstumgekehrte Linie kehrt sich gegen den helleren Hintergrund noch einmal um Man sieht leicht, dass diese Erscheinung etwas anders ist, als sie eben besprochen wurde, die



Intensitatscuiven wurden sich in dem vorigen und in dem Youngschen Falle etwa duich die Fig 28 daistellen lassen. Hier bedeuten 1, 2, 3 die Emissionen der einzelnen 3 Lichtquellen, 4 ihre Summe, und zwar in den beiden Fallen, wo die hinterste Lichtquelle ein discontinuirliches oder ein continuirliches Spectrum liefeit — Young²) hat dann bald auch in der Chromosphare und in Sonnenflecken mehrfache Umkehrung beobachtet, und heute ist ihr Auftreten an diesen Stellen wohl bekannt. Ich will auf die Sonnenlinien nicht eingehen, verweise nur auf die besprochene Abhandlung von Jewell, die mancherlei interessante Thatsachen enthalt, und dai auf, dass Hale den Umstand, dass die Ca-Linien Hund Kin dei Mitte hell, also doppelt umgekehrt sind, in höchst interessanter Weise zu benutzen verstanden hat

261. Wenn die Linien sich symmetrisch verbreitein, erhalt man auch eine symmetrisch umgekehrte Linie Als Beispiel gebe ich auf Tafel II Fig 1

¹⁾ C A Young, Re-reversal of sodium lines Nat 21 p 274-275 (1880)

²⁾ C A Young, Spectroscopic notes 1879—1880 Americ J (3) 20 p 353—358 (1880), auch Nat 23 p 281—282 (1880)

ein Stuckchen des Eisenspectiums in dritter Ordnung, auf dem man eine grosse Zahl umgekehrtei Linien sieht. Das Stuck reicht von der Wellenlange 3698 bis 3773, doch liegen durch ein Versehen die kurzeren Wellenlangen rechts Es sind in diesem Stucke 17 umgekehrte Linien sichtbar, andere, welche man zunachst dafür halten konnte, sind Doppellinien. In der ersten Ordnung wurde nur etwa die Halfte der Linien umgekehrt sichtbar sein

Die Figuren 2 und 3 zeigen die D-Linien in geringer Verbieiterung, im ersten Fall nur schwach umgekehrt, im zweiten viel entschiedener, obwohl hier die Verbieiterung geringer ist. D. ist in beiden Fallen deutlich starkei, als D_i , eine ungemein oft i) von Neuem constatirte Thatsache. Die Linien erscheinen hier symmetrisch sowohl verbreiteit als umgekehrt. Solche symmetrische Umkehrungen sind auch zahlreich auf der ersten Tafel zu sehen, namentlich vergleiche man hier die schon recht stark verbreiteiten D-Linien in Fig 1

Wenn die Linien sich unsymmetrisch verbreitern, also hauptsachlich nach einer Seite, so muss auch die selbstumgekehrte Linie unsymmetrisch sein. Es dehnt sich dann sowohl die helle als auch die dunkle Linie mehr nach der betreffenden Seite, also gewohnlich nach Roth hin aus, aber da die Umkehrung weniger verbreitert ist, als die hellen Ränder, so ist der helle Ränd auf der Verschiebungsseite breiter, als auf der anderen. Ein Beispiel dafür giebt die Figur 3 auf Tafel I. welche die starker nach Violett verbreiterte Quecksilberlinie bei 2532 zeigt. In solchem Fall ist eine genaue Bestimmung der Wellenlange ausgeschlossen wenn man die Mitte der Umkehrung misst, wurde man hier zu kleine Wellenlangen, sonst gewohnlich zu grosse erhalten, aber das Aussehen der Linie want in solchem Falle

Figur 4 der Tafel II enthalt wieder die D-Linien, aussergewohnlich stark verbreitert (uber 100 A E) und sehr breit umgekehrt. Die schwachere Linie D_i ist dabei doppelt umgekehrt, indem ihre Mitte wieder eine dunkle Linie (im Negativ) enthalt, und diese zeigt an, dass die Verbreiterung sowohl dei hellen, als der umgekehrten Linie unsymmetrisch war, dass die Selbstumkehr nach Violett verbieitert ist, so dass, wenn man die Mitte als Lage der Linie betrachtete, man eine falsche Wellenlange eihalten wurde. Die Nähe der Linie D_2 verlindert hier, der Linie D_1 ohne Weiteres den unsymmetrischen Character anzusehen

In Fig 5 der Tafel II, die durch ein Versehen abweichend von den ubrigen Figuren so orientirt ist, dass die kurzeren Wellenlangen rechts liegen,

¹⁾ Ich nenne hier nur W Hankel, Ueber die Absorption des Lichtes in den eigenen Flammen Ber Sachs Ges d W 1871, p 307—308 — J N Lockyer, Note on some phenomena attending the reversal of lines Proc Roy Soc 28 p 428—432 (1879) — W Dietrich, Ueber das Verhältniss der Intensitaten der beiden Natriumlinien Wiedem Ann 12 p.519—526 (1881) Das Intensitatsverhaltniss wird hier zu 1 60 angegeben, was wohl zu gross ist — A Cortie, Bands observed in the spectra of sun-spots at Stonyhurst Observatory Monthly Not 47 p 19—22 (1886). — H A Rowland giebt im Sonnenspectrum die Breite von D₁ zu 0 160 A E, die von D₂ zu 0 175 A E an Astrophys J. 2. p 368 (1895)

sieht man die doppelt umgekehrte Linie 4607 von Sr, daneben die breit umgekehrte und starker nach Roth verbreiterte Linie 4602 des Li

Der extremste Fall unsymmetrischer Verbreiterung ist der, wo die Linie sich uberhaupt nur nach einer Seite hin verbreitert, und dieser Fall kann der Messung sehr grosse Schwierigkeit verursachen Wild eine solche Linie umgekehit, so reicht auf der nicht verbreiterten Seite die Umkehrung grade so wert, wie die helle Linie, d h die eigentliche helle Linie verschwindet ganz und es bleibt nur dei eine verbreiterte Rand ubrig Wahrend also bei dei symmetrischen Verbreiterung und Umkehrung eine dunkle Linie mit zwei gleichmassigen hellen Randern entsteht, bei der schwach unsymmetrischen Linie ein dunkle Linie mit zwei ungleich breiten hellen Randein, so dass man doch das Vorliegen einer Umkehrung noch deutlich erkennt, ist bei nur einseitiger Verbreiterung jede Andeutung einer Umkehrung verschwunden, wenigstens, wenn kein continuirlicher Grund vorhanden ist, gegen den sich die Umkehrung hell abhebt, und man halt den einen ubing gebliebenen verbreiterten Rand fur die Linie Man denke sich in Figur 3 der Tafel I den rechten dunkeln Rand noch wesentlich heller, so wurde man den allem ubrigen linken Rand fur eine nach Violett verbreiteite Linie halten, und wenn man daraus die Wellenlange bestimmen wollte, sehr falsche Resultate, oder anders ausgedruckt, eine starke Verschiebung der Linie ableiten Besonders auffallend ist mir diese Erscheinung bei einigen Linien des Magnesiums und Calciums entgegengetreten bei der mit Runge gemeinsamen Publication der Spectra von Mg und Ca habe ich in der That den linken Rand von mehreren Linien für die eigentliche Linie gehalten, ohne zu ahnen, dass ich eine umgekehrte Linie vor mit hatte Es fielen uns damals zwar die grossen Differenzen gegen die Angaben von Rowland, welche uber 01 A E betragen, auf, allein wir konnten sie nicht erklaren, und erst sehr viel spater erhielt ich zufallig eine Photographie, auf der wenigstens Spuren des anderen Randes sichtbar waren, und die damit auf die Erklarung fuhrte Eder und Valenta!) haben diese Erscheinung bei Ca näher studirt und sind zu denselben Resultaten gelangt Sie haben eine Photographie veroffentlicht, die ich Dank der liebenswurdigen Unterstutzung von Prof Eder hier auf Tafel III reproduciren kann.

Man sieht in starker Vergrosserung drei Ca-Linien, bei 3159, 3179 und 3181 Im unteren Streif sind die beiden ersten erheblich verbreitert, aber nur nach Roth hin, der linke Rand ist ganz scharf geblieben. Die dritte, viel schwachere Linie ist noch scharf. In dem darüber liegenden Streif ist die Verbreiterung erheblich gewachsen, bei den beiden ersten Linien auch sehr deutlich nach kurzeren Wellenlangen, bei der dritten aber kaum bemerkbar, alle drei sind jetzt umgekehrt. Die dritte Linie ist hier also fast frei von einem linken Rande, auf dieser Aufnahme sind die Umkehrungen, wie auch Eder und Valenta sagen, ungewohnlich stark, d. h. hell, so dass man

¹⁾ J M Eder und E Valenta, Ueber das Funkenspectrum des Calciums und Lithiums und seine Verbreiterungs- und Umkehrungserscheinungen Wien Denkschr 67 (1898)

hier sofort erkennt, dass man es bei 3181 mit einer Umkehrung zu thun hat Denkt man sich aber die helle Linië etwas dunkler, wie es gewohnlich der Fall ist, so kommt man sehr leicht dazu, 3181 oben für eine Linie von dem Character wie 3179 im unteren Streif zu halten und den dunklen Rand als Ort der Linie zu messen

Es ist noch ein dritter Streif vorhanden, der sehr wenig Ca entspricht, er ist in der Reproduction so schwach, dass man nur 3179 als fast scharfe Linie sieht

Die Figur zeigt aber sehr schon, dass die Linie scharf, einseitig verbreitert, beiderseitig verbreitert und umgekehrt an derselben Stelle bleibt, Verschiebungen durch die Dichte des Ca-Dampfes also nicht eintreten

Diese Linien sind grade solche, an denen Exner und Haschek Verschiebungen im Funken constatirt haben wollen Man wird nach Allem, was ich hier über die Messung dei unsymmetrisch verbreiterten und namentlich solcher umgekehrten Linien ausgeführt habe, zugeben mussen, dass Angaben uber Verschiebungen stets mit Misstrauen aufzunehmen sind. Fur die Astrophysik ist es eine Lebensfrage, ob die Spectrallinien sich wirklich verschieben konnen Ware es der Fall, so wurde die Bestimmung der Geschwindigkeit der Fixsteine unmöglich. Aber nach meiner Erfahrung sind solche Bedenken unnothig, die Wellenlangen in den Bogenspectren sind constant, wenn man richtig misst Darauf deutet auch dei Umstand, dass bei sehr genauen Messungen verschiedene Beobachter, die doch gewiss unter verschiedenen Bedingungen arbeiten, die gleichen Werthe eihalten, ich weise z B darauf hin, dass in den Messungen von Rowland und mir über die Spectien des Pd und Os mehr als die Halfte aller Linien kleinere Abweichungen haben, als 0005 A E Das widerlegt offenbar die von Haschek1) geausserte Ansicht, die Wellenlangen seien so variabel, dass es keinen Zweck habe, sie genauer, als auf 002 A E zu messen

262. Ich schliesse damit die Betrachtungen über das Aussehen der Spectrallinien Ich bin mir wohl bewusst, dass sie ungebuhrlich kurz und duiftig sind, allein über diesen wichtigen Punkt ist noch zu wenig veröffentlicht Ich hoffe, dass die wenigen Bemerkungen, die ich machen konnte, in manchen Fallen zu weiteren Beobachtungen anregen werden, und dass ich so zu dem Ausbau des Gebietes mit beigetragen habe

In verschiedenen Abhandlungen finden sich noch zerstreute und isoluit stehende Angaben über Breite und Helligkeit einiger Linien, oder auch über ihr Aussehen, die sich meist auf Fraunhofersche Linien beziehen Ich will zum Schluss einige solcher Arbeiten anführen

A Gouy, Du pouvoir émissif des flammes colorés C R 88 p. 418—421 (1879), enthalt Messungen über Helligkeit und Breite einiger weniger Spectrallinien

¹⁾ E Haschek, Die Berechnung des Funkendruckes aus Linienverschiebungen Wien Ber 110, II p 181—203 (1901), siehe p 202

L Thollon, Dessin du spectre solaire C R 88 p 1305—1307 (1879) Enthalt eine Klassificirung der Fraunhofei schen Linien nach ihrem Aussehen

A Gouy, Mesure de l'intensité de quelques raies obscures du spectre solaire C R 91 p 383 (1880)

K Vierodt, Die Photometrie der Fraunhoferschen Linien Wiedem Ann 13 p 338-346 (1881)

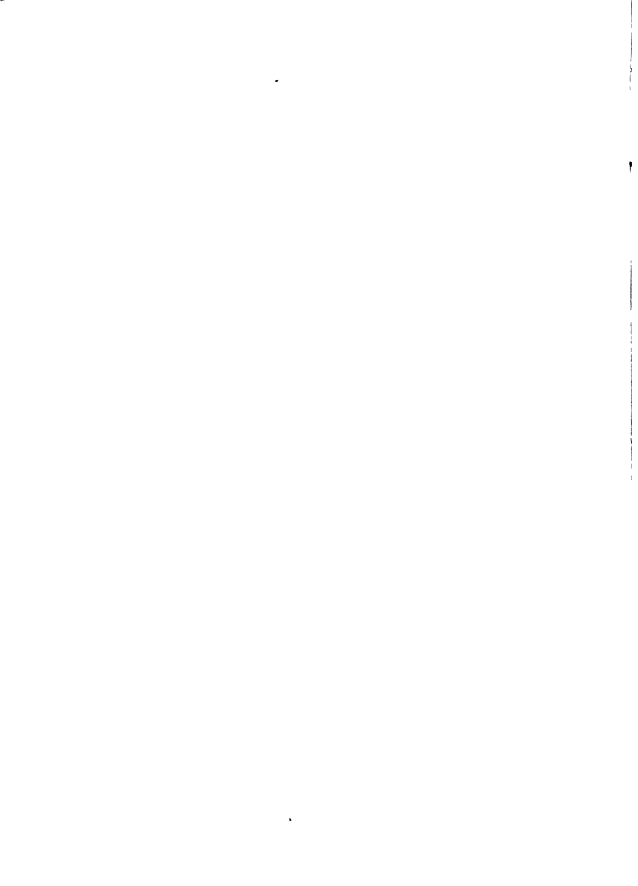
HARowland giebt in seinem Verzeichniss der Fraunhoferschen Linien einige wenige Notizen, zB dass Ceine Breite von 0963 AE habe, Feine solche von 0750 AE

L E Jewell, The wave-length of H_{δ} and the appearance of the solar spectrum near the hydrogen lines Astrophys J 9 p 211—213 (1899)

KAPITEL VII.

DAS DOPPLERSCHE PRINCIP.

Von Di H. Konen in Bonn.



263. In den letzten Kapiteln sind die Wirkungen besprochen worden, die Druck, Dichte und Temperatur auf die spectralen Erscheinungen ausuben. Es erubrigt nunmehr noch den Einfluss zu beschreiben, den die Bewegung, sei es der Lichtquelle, sei es des Spectralapparates auf das beobachtete Spectrum hat

Wir konnen hier vier Klassen von Erscheinungen unterscheiden

- 1 Aenderungen der wahren oder scheinbaren Richtung des Lichtes
- 2 Ist die Moglichkeit ins Auge zu fassen, dass durch die Bewegung eines strahlenden Korpers secundare Aetherstorungen, wie Aenderungen der Emission und Absorption eintreten 1)
 - 3 Aenderungen der Lichtintensität
 - 4 Aenderungen der Wellenlange

Dei erste Punkt umfasst die Erscheinungen der Aberiation und ist in practischer Hinsicht nur fur den Astronomen von Bedeutung. In theoretischer Beziehung beeinflusst er freilich jede Darstellung der optischen Erscheinungen für bewegte Korper in maassgebender Weise und wird so indirect auch für die Theorie der Wirkungen der Bewegung auf das Spectrum einer Lichtquelle bedeutungsvoll

Die Punkte 2 und 3 sind bisher rein hypothetisch, und es ist noch nicht gelungen, Erscheinungen der bezeichneten Art experimentell nachzuweisen

So bleibt allein die vierte Klasse, deren Inhalt umfasst wird durch das Dopplersche Princip

ERSTER ABSCHNITT

Geschichte des Dopplerschen Princips.

264. Christian Doppler kommt das Verdienst zu, den gegenwaltig auch über den Bereich dei Astrophysik hinaus so bedeutsamen Satz entdeckt und klar ausgesprochen zu haben, dass die Tonhohe, resp Farbe einer Wellenbewegung von der Bewegung der Quelle sowohl als des Beobachters abhängt

Allerdings sind schon andere vor Doppler der Entdeckung scheinbar ziemlich nahe gekommen, wie uns das ja auch sonst in der Geschichte der Spectialanalyse so haufig begegnet

¹⁾ H A Lorentz, Die Fragen, welche die translatorische Bewegung des Lichtathers betreffen Verh d Ges d Naturf u Aerzte 70 2 Theil p 56 Leipzig 1899

So findet sich in einer 1784 erschienenen Abhandlung Michells¹) eine Bemerkung, die uns, wie Huggins²) meint, heute unwillkurlich an das Dopplersche Princip erinnert Der Autor sagt mit einem Prisma "we might be able to discover considerably less diminutions in the velocity of light as perhaps a hundreth, a two hundreth, a five hundreth, or even a thousandth part of the whole " und daiaus konne man die relative Masse der Doppelsterne bestimmen

Sight man sich jedoch den Zusammenhang an und nimmt die anderen Schriften desselben Verfassers hinzu³), so bleibt von der scheinbaren Aehnlichkeit nichts mehr ubrig Michell steht selbstverstandlich auf dem Boden der Emissionstheorie und nimmt nun an, die Masse der strahlenden Sterne ziehe die Lichtparticel an und vermindere so ihre Geschwindigkeit "The diminution of the velocity of light in case it should be found to take place in any of the fixed stars, is the principal phaenomenon whence it is proposed to discover their distance"

Beobachte man Doppelsterne mit einem achromatischen Prisma, so musse man also eine Vergrosserung oder Veikleinerung ihres scheinbaren Winkels bekommen

Endlich konne man auch ein Uitheil über die Masse der Steine gewinnen "If such a diminution of the velocity of light, as that above supposed should be found really to take place in consequence of its gravitation towards the bodies from whence it is emitted, and there should be several of the fixed stars large enough, to make it sufficiently sensible, a set of observations upon this subject might probably give us some considerable information with regard to many circumstances of that part of the universe which is visible to us. The quantity of matter contained in many of the fixed stars might from hence be judged of with a great degree of probability. "

Es sind, wie man sieht, fast dieselben Gegenstande wie bei Doppler, Lichtbrechung, Lichtgeschwindigkeit, Doppelsteine u. s. w., allein sonst ist auch keine Spur von Aehnlichkeit und von Allem der wichtigste Punkt fehlt vollstandig. Die Bewegung der Sterne selbst wird überhaupt nicht erwahnt

265. Mit etwas mehr Berechtigung schon kann man Biot in Vergleich ziehen, der fast funfzig Jahre spater in einer Arbeit, wo er die Absorption

¹⁾ J Michell, On the means of discovering the distance, magnitude ect of the fixed stars, in consequence of the diminution of the velocity of their light, in case such a diminution should be found to take place in any of them, and such other data should be produced from observations, as would be farther necessary for that purpose Phil Trans 74 p. 35—57 (1784)

²⁾ W Huggins, On the spectrum of the Great Nebula in Orion and on the motions of some stars towards or from the earth Proc Roy Soc 20 p 379—394 (1872) — Phil Mag (4) 45 p 133—147 (1873), § 2 Anmerkung

³⁾ J Michell, An inquiry into the probable parallax, and magnitude of the fixed stars from the quantity of light, which they afford us on the particular circumstances of their situation Phil Trans 57, I p 234—264 (1767) Man vergl p 262, wo Michell seine Anschauung über die Emission der Steine entwickelt und daraus die Scintillation erklärt

des Lichtes im Meeiwassei bespricht, gelegentlich bemerkt!) " Mais cette inégale aptitude n'a nien que de tiès concevable, quand il est reconnu que ce que nous appelons lumiere n'est qu'un element particulier de la radiation totale emanee des coips que nous voyons lumineux. D'après les observations que M Arago a faites sur les rayons venant des étoiles situees dans l'ecliptique et vers lesquelles la terre marche, ou dont elle s'éloigne, une alteration de 0 0001 en plus ou en moins dans leur vitesse propie suffit pour leur ôter la faculte de produire la vision dans nos yeux, et la même alteration de vitesse transporte cette faculte à d'autres rayons qui ne la possedaient pas auparavant "

Guillaume²) ist der Meinung, Biot müsse hier wenigstens eine Intuition gehabt haben, und er beiuft sich gegenübei der ausseroidentlichen Ueberschatzung des Effectes seitens Biot darauf, dass Doppler in der optischen Anwendung seines Principes nicht weniger weit von der Wahrheit entfeint geblieben sei In der That lasst dei citirte Aussprüch in seinei Isolnung zwischen durchaus fremdartigen Auseinandersetzungen eine solche Deutung zu, indes zeigt andererseits seine Vereinzelung aufs deutlichste, dass sich Biot keinenfalls dei Wichtigkeit oder auch nur des Umfangs seiner Bemerkung klar bewusst war

Eine gelegentliche Beobachtung, die der altere Seebeck beim Vorbeifahren eines Schlittens über das tiefer werden des Tones im Moment des Passirens machte, und die er in seinen Excelpten niederlegte, blieb dolt vergraben 3)

266. So ist Dopplei 4) der eiste, der, im Jahre 1842, auf Grund theoretischer Ueberlegungen den nach ihm benannten Satz ausspricht 5) Ei nimmt

¹⁾ Ch Biot, Remarques sur quelques points de la théorie des radiations en réponse a une lettre de M E Becquerel C R 9 p 719—726 (1839)

²⁾ Ch Guillaume, Application du principe de Dopplei à l'énergie des radiations J de Phys (3) 4 p 24-29 (1895)

³⁾ Nach Angabe des jungeren Seebeck A Seebeck, Repertorium der Physik Eine Zusammenstellung der neueren Fortschritte dieser Wissenschaft Herausgeg von Dove 8 p 86-92 Berlin 1849 bei Veit

⁴⁾ Einen Lebensabriss von Chr Doppler findet man in einem Aufsatz von J Scheiner (Himmel und Erde (6) 8 [1896]) Daselbst, wie an zahlteichen anderen Stellen, auch mehr oder weinger ausfuhrliche Darstellungen der alteren Geschichte des Dopplerschen Principes Wir nennen nur die sehr einseitige und voreingenommene von van der Willigen (Sur la fausseté de la proposition, que la réfraction des layons lumineux est modifiée par le mouvement de la source lumineuse et du prisme Arch Mus Teyler 3 p 305—376 [1874]), ferner die Darstellungen von P Volpicelli (Formula generale per la variazioni del tono prodotto dal moto del corpo sonoro e dell' ascoltatore corollari di questa formula e considerazioni sul modo, col quale credesi potersi spiegare lo spostamento delle righe di Fiaunhofer nello spettro del sole a motivo del suo moto rotatorio Atti Ace Line 23 p 232—244 [1870]) und von N C Dunér (Recherches sur la rotation du soleil Act Soc Sci Upsala (3) 4 p 1—75 [1891]).

⁵⁾ Chr Doppler, Ueber das farbige Licht der Doppelsterne und einiger anderer Gestirne des Himmels Versuch einer das Bradleysche Aberrationstheorem als integrirenden Theil in sich schliessenden allgemeinen Theorie Abh Böhm Ges d W (2) 5 p 465 - 482 Jahrgang 1841—42 (1843) — Auch separat bei Borrosch und André Prag 1843

dabei an, die Lichtwellen seien longitudinal, und es scheint, als ob er geglaubt habe, seine Theorie lasse sich nur auf dieser Grundlage beweisen

Doppler geht davon aus, dass Farbe und Intensitat einer Lichtempfindung, sowie Tonhohe und Starke eines Schalles nur von subjectiven Bedingungen, nicht aber von dem objectiven Sachverhalte abhange. Das Schiff, das sich den Wellen entgegen bewege, werde in derselben Zeit von einer grosseren Anzahl und viel heftigeren Wellenschlagen getroffen, als ein ruhendes Was aber von den Wasserwellen gelte, "warum durfte dieses nicht mit den nothigen Motificationen auch von den Luft- und Aetherwellen angenommen werden?" Dann folgt eine elementare Ableitung der den Einfluss der Geschwindigkeit darstellenden Formeln, die wir im folgenden wortlich beifugen, da sie vielfach missverstanden und lebhaft bekampft wurde

Nachdem Doppler bemerkt hat, nur die in die Verbindungslime

$$O = \underbrace{\begin{array}{c} O' \times A \\ \hline N'' \end{array}}_{\text{Fig 29}} - A \qquad O = \underbrace{\begin{array}{c} N'' & A \\ \hline X'' \\ \hline \end{array}}_{\text{Fig 30}} A'$$

von Beobachter und Licht- oder Schallquelle fallende Geschwindigkeitscomponente komme in Betracht, und nachdem zwei Falle unterschieden sind, je nachdem der Beobachter oder die Quelle sich bewegt, fahrt er fort

"Fall 1 Es heisse die Geschwindigkeit, mit welcher die Wellen fortgepflanzt werden, a, und O und A (Fig 29 und 30) bedeute Anfang und Ende einer Welle, Q dagegen die entfernte Quelle derselben, ferner in die Anzahl Secunden, die eine Welle nothig hat, um von A nach O zu kommen, d h um eine Wellenlange zu durchlaufen, und x" die Zeit, die sie braucht, um den

$$0 - - - - A \xrightarrow{x''} \underline{a'}$$
Fig. 31
$$0 - - - A \xrightarrow{x''} \underline{a}$$
Fig. 32

gegen oder von A sich bewegenden Beobachter O zu erreichen Man hat daher fur den Fall der Annaherung sowohl wie der Entfernung des Beobachters von oder an die Quelle, wegen

$$ax'' \pm \alpha x(!) = an''(!), 1, x'' = \frac{an}{a \pm \alpha}, \text{ oder auch } \alpha = \pm \left(1 - \frac{n''}{x''}\right) \alpha$$

Fall 2 Wenn dagegen der Beobachtei unbeweglich ist, die Quelle sich dagegen mit der Geschwindigkeit a zu oder von dem Beobachtei bewegt so hat man vor Allem den Einfluss dieser Bewegung auf die dei Quelle nachste Welle zu bei ucksichtigen, da die einzelnen entstandenen Wellen, wie Fig 31 und 32 veranschaulicht, in vollig unveranderter Weise bis zum entfeinten Beobachter in O fortgepflanzt werden Wahlend daher die eiste Welle von Q nach A gelangt, wobei sie einen Weg gleich an durchlauft, ist die Quelle Q selbst nach Q' gekommen, wobei sie einen Weg gleich an macht, und die zweite Welle braucht nur noch ebenso viele Zeit, als zum Durchlaufen der entsprechenden Wellenlange O'A nothig ist. Man hat daher für beide Falle, wegen

$$an'' \mp \alpha n'' = ax''$$
, 2, $x = \left(\frac{Q \mp \alpha}{a}\right)n$, oder auch $\alpha = \pm \left(\frac{x}{n} - 1\right)a$

Aus der Verschiedenheit der beiden Formeln (1) und (2) ersieht man, dass es keineswegs selbst unter sonst gleichen Umstanden einerlei ist, ob dei Beobachter oder die Wellenquelle sich bewegt "

- 267. Man wird zugeben, dass diese Ableitung Dopplers mit ihrem Durchemander von Buchstaben und ihren wunderlichen Figuren zwar zum Ziele führt, indes noch recht unvollkommen ist, und dass sie in der That missverstanden werden kann. Der Hauptanstoss wurde jedoch, wie noch weiterhin zu bespiechen sein wird, daran genommen, dass Doppler die Wellen hier stillschweigend wie momentane Stosse behandelt und auf die Mechanik der Schwingungen und die Wechselbeziehungen zwischen dem schwingenden Korper und dem umgebenden Medium gar nicht eingeht. Darin ist indes Doppler entschieden Unrecht geschehen. Im Gegentheil wird man in dem wenn auch unbeabsichtigten Beiseitelassen aller speciellen und insbesondere mechanischen Vorstellungen einen wesentlichen Vorzug der Doppler schen Betrachtung erblicken mussen, die den rein kinematischen Character des Principes hervortreten lasst, sobald man nur statt Stoss etwa Periode setzt
- 268. Doppler discutirt nun weiterhin besondere Grenzfalle seiner Formeln, ohne Bedenken zu aussern, ob die letzteren noch anwendbar sind, wenn α dem Werthe von a nahe kommt, und wendet dann seine Theorie auf das Licht an Hierbei begeht er indes sogleich einen sonderbaren Fehler Wahrend er namlich richtig die Geschwindigkeit berechnet, die sammtliche Strahlen des sichtbaren Spectrums entweder in unsichtbares ultrarothes oder in unsichtbares ultraviolettes Licht verwandeln wurde, berucksichtigt er gar nicht, dass im Allgemeinen auch schon vorher ultrarothes und ultraviolettes Licht im Spectrum vorhanden war, und dass an dem einen Ende Strahlen in den Bereich der Sichtbarkeit eintreten mussen, wenn am anderen Ende Strahlen unsichtbar weiden, so dass allenfalls nur eine Intensitatsanderung eintreten kann

So resultrit denn fur Doppler aus der Bewegung eine Farbanderung auch der weissen Sterne mit continuirlichem Spectrum. Auf dieser falschen Grundlage baut er weiter, eröftert, wie man aus der Farbung die Geschwindigkeiten ermitteln könne, und meint dann — characteristisch genug — wenn wurklich eine Farbanderung entsprechend seiner Theorie beobachtet werden sollte, "so wurde dieses hinwieder für die Richtigkeit der hier aufgestellten Theorie und weiter zurück sogar für das Stattfinden der Longitudinalschwingungen ein sehr beachtensweithes und gewichtiges Zeugniss ablegen"

Endlich wendet Doppler seine Theorie an auf die Erklaung der Farben und des Farbwechsels der Doppelsterne, des Intensitatswechsels der veranderlichen Sterne und der Vertheilung der farbigen Steine am Himmel, indem er dabei in passender Weise verschiedene Bewegungen der Sterne selbst sowie der Erde und der Sonne im Raume heranzieht, ohne Anstoss zu nehmen an der Grosse der Geschwindigkeiten, die hierzu erfordeilich sind

- 269. In den nachsten Jahren wurde die Arbeit Dopplers zunachst in mehreren Tagesblattern und Repertorien¹) besprochen, ohne dass man Wesentliches auszusetzen gehabt hatte Auch Bolzano²) zeigte nur, dass Doppler irre, wenn er meine, dass die Hypothese transversaler Schwingungen seine Theorie umstossen werde. Ja, Sestini³) stellte sogar eine lange Reihe von Beobachtungen über die Vertheilung der farbigen Sterne und über die Aenderungen ihrer Farbe an, aus denen er glaubte, die Dopplersche Theorie bestatigen zu konnen⁴)
- 270. Mittlerweile veröffentlichte Doppler eine Reihe weiterer Abhandlungen, die wir hier kurz anführen wollen, da sie mit der ersten Arbeit und unter sich in engem Zusammenhange stehen und von der weiteren Entwickelung der ersten Theorie unberührt blieben Zuerst⁵) behandelt Doppler die Ablenkung, resp Dispersion eines Lichtstrahls, die durch Rotation des von ihm durchlaufenen Mediums hervorgerufen weiden soll, ein Gegenstand, zu dem er spater nochmals zulückkehrt⁶) Er entwirft dann auch einen Apparat um mit Hulfe der erwähnten Erscheinung ganz geringe Winkelabweichungen eines Lichtstrahls zu messen Weiterhin⁷) kritisirt er die bis dahin aufgestellten Aberrationstheorien Dann⁸) leitet ei Formeln ab für die Intensitatsande-

¹⁾ Z B Gersdorfs Repertorium 3 p 107f (1843) [†] K Kreil, Ueber Dopplers Erklarung des farbigen Lichtes der Doppelsterne und einiger anderer Gestirne Astronomischmeteorologisches Jahrbuch für Prag (1844) [‡] Oesterreichische Blatter für Literatur und Kunst p 15, 115 (1844) [‡] Stuttgarter Morgenblatt Nr 51 (1844) [‡]

²⁾ B Bolzano, Em paar Bemerkungen uber die neue Theorie in Herrn Prof Chr Dopplers Schrift "Ueber das farbige Licht der Doppelsterne u s w" Pogg Ann 60 p 83— 88 (1848)

³⁾ Benodetto Sestini, Memoria sopra i colori delle stelle del catalogo di Baily, osservati dal P Ben Sestini Roma 1845* — Memoria seconda intorno ai colori delle stelle del catalogo di Baily, osservati dal P Ben Sestini Roma 1847* — Ebenso Astronomical Journal p 88—90 Cambridge 1850

⁴⁾ Hierzu Ch Doppler, Einige weitere Mittheilungen und Bemeikungen, meine Theorie des farbigen Lichtes der Doppelsterne betreffend Pogg Ann 81 p 270—275 (1850) — Mittheilungen und Bemerkungen über die Theorie des farbigen Lichtes der Doppelsterne Wien Ber 5 p 154—159 (1850) — Weitere Mittheilungen, meine Theorie des farbigen Lichtes der Doppelsterne betreffend Wien Ber 8 p 91—97 (1852), auch Pogg Ann 86 p 371—378 (1852)

⁵⁾ Chr Doppler, Ueber eine neue, bei jeder Rotation des Fortpflanzungsmittels sich einstellende Ablenkung der Licht- und Schallstrahlen Abh Böhm Ges d W (5) 8 p 417—431 (1843—44)

⁶⁾ Chr Doppler, Drei Abhandlungen auf dem Gebiete der Wellenlehre nebst Anwendungen auf die Acustik, Optik und Astronomie Nr 2 Ueber eine vom Zerstreuungsvermögen des Fortpflanzungsmittels völlig unabhängige rotatorische Dispersion des Lichtes, nebst gelegentlichen Bemerkungen zur rotatorischen Brechung Nr 3 Ueber eine Vorrichtung, mittelst deren sich jede noch so geringe Ablenkung eines Lichtstrahls von seiner geradlinigen Bahn wahrnehmen und messen lasst, nebst Hinweisung auf solche Fälle, wo derartige Ablenkung vielleicht statthaben durfte Abh Böhm Ges d W (5) 4 p 508—523 (1845—46)

⁷⁾ Chr Doppler, Ueber die bisherigen Erklärungsversuche des Aberrationsphänomens Abh Bohm Ges d W (5) 3 p 749—764 (1843—44)

⁸⁾ Chr Doppler, Drei Abhandlungen aus dem Gebiet der Wellenlehre us w Nr 1 Methode, die Geschwindigkeit mit der die Luftmolecel beim Schalle schwingen, zu bestimmen. Abh Bohm Ges d W (5) 4 p 497—508 (1845—46) Es ist merkwurdig, dass Doppler an

nungen des Schalles bei einer Bewegung, Formeln, die er auch auf das Licht ausdehnt und mit Hulfe deren ei hofft, den Abstand und die Bewegungsgrosse der tonenden oder leuchtenden Korper bestimmen zu konnen. Im speciellen wird diese Theorie auf die Fixsterne angewendet¹) und der Versuch gemacht, die absolute Entfernung der letzteren zu berechnen, da die Formeln, die in recht naiver Weise abgeleitet werden, für Transversalwellen und Longitudinalwellen verschieden ausfallen, meint Doppler, es sei vielleicht möglich, auf diesem Wege eine Entscheidung zwischen den beiden Annahmen zu treffen Zuletzt²) wird auch der Einfluss dei Bewegung des Fortpflanzungsmittels auf die Licht- und Schallwellen untersucht. Doppler findet im Falle die Wellen langsamer gehen, als das Medium "dass weder die Tonhohe, noch die Farbe durch Luft- und Aetherstromungen, in welcher Richtung sie auch stattfinden mogen, ingend eine Aenderung erleiden", die Richtung und die Intensität der Strahlen vannt indes. Wir werden bei Gelegenheit des Streites mit Petzval noch hierauf zuruckzukommen haben

Die ganze Reihe der soeben angeführten Arbeiten Dopplers, von denen Bolzano³) eine Uebersicht gab, enthalt neben einer Menge geistreicher Einfalle, von denen manche vielleicht nicht ganz werthlos sind, eine ebensolche Zahl von Unklarheiten und naiven Fehlern, wie denn die erste Arbeit aus dem Jahre 1842 auch fur die folgenden characteristisch ist

271. Einen wesentlichen Fortschritt über Doppler hinaus brachte eine Arbeit von Buys Ballot⁴), der Versuche auf der Niederlandischen Eisenbahn anstellte. Es wurde die Tonhohe von Instrumenten bestimmt, die sich auf einer schnell fahrenden Locomotive befanden. Dabei zeigte sich eine gute Uebei einstimmung mit dem Doppler schen Princip im allgemeinen auch in quantitativer Beziehung. Gegen die Anwendungen jedoch, die Doppler auf die Optik gemacht hatte, erhob Buys Ballot eine Reihe gewichtiger Bedenken. Er vergleicht das weisse Licht mit dem Gelausch und zeigt, wie bei einer etwaigen Verschiebung der Spectralfarben innerhalb des Spectrums, durch die Bewegung, an den Enden des letzteien eine Erganzung aus dem Bereich der Wellenlängen eintreten muss, die bisher ausserhalb der Gienzen der physio-

dieser Stelle ausfuhrlich erörtert, was eintieten intisse, wenn ein Strahl an einer sich bewegenden Wand reflectirt werde, und dass ei die Geschwindigkeiten der Molecel berechnet, ohne doch darauf zu kommen, sein Princip auch auf den Fall der Reflexion anzuwenden

¹⁾ Chr Doppler, Beitrage zur Fixsternkunde, 3 Theil Methode, die Geschwindigkeit mit der alle Lichtmolecel bei der Wahrnehmung am Orte des Beobachters schwingen, zu bestimmen Abh Bohm Ges d W (6) 4 p 623—647 (1846—47)

²⁾ Chr Doppler, Ueber den Einfluss der Bewegung des Foltpflanzungsmittels auf die Erscheinungen der Aether-, Luft- und Wasserwellen Abh Bohm Ges d W (5) 5 p 293—308 (1847)

³⁾ B Bolzano, Chr Doppler's neueste Leistungen auf dem Gebiete der physicalischen Apparatenlehre, Acustik, Optik und optischen Astronomie Pogg Ann 72 p 530—555 (1847)

⁴⁾ Ch H Buys Ballot, Acustische Versuche auf der niederlandischen Eisenbahn, nebst gelegentlichen Bemerkungen zu der Theorie des Herrn Prof Döppler Pogg. Ann 66 p 321-351 (1845), ausführlicher Nederlandsch Muzykaal Tydschrift Caecilia vom 1 April, 15 Juli und 1 Aug 1845*

logischen Wahrnehmbarkeit lagen Ferner bemeikt er, dass zwar der acustische Beweis auch die Anwendbarkeit der Formeln auf optischem Gebiete wahrscheinlich mache, dass man indess für diese Anwendbarkeit einen experimentellen Beweis erbringen musse Endlich bezweifelt er die Existenz solch bedeutender Sterngeschwindigkeiten, wie sie Doppler annehmen musste, und ebenso die Thatsachlichkeit der Farben der Doppelsteine und ihrei Aenderungen, wie sie Sestini zu finden glaubte Er weist bei dieser Gelegenheit darauf hin, dass eine genauere Untersuchung der Fraunhoferschen Spectra möglicherweise doch Unterschiede zeigen weide, allein er scheint dabei mehr an Intensitatsunterschiede gedacht zu haben, die Erkenntniss, dass die Fraunhoferschen Linien sich verschieben mussen, blieb Fizeau vorbehalten

272. Doppler erkannte die Kritik Buys Ballots nicht an ') Seine Erwiderung hat freilich wenig Gewicht Gegen den Haupteinwurf Buys Ballots, die Erganzung des Spectiums aus dem Ultraroth oder dem Ultraviolett, entgegnet er, der Einwand treffe nur auf vollkommen weisses, d h aus allen Farben zusammengesetztes Licht zu, sobald eine Farbe überwiege, der Stein also gefalbt sei, musse mit der Bewegung eine Aenderung eintreten Hat Doppler hierin nicht ganz Unrecht, so thut er den Thatsachen Gewalt an, wenn er weiterhin behauptet, das Ultraroth und das Ultraviolett besassen nicht die nothige Intensität, um einen wirksamen Einfluss zu üben

In derselben Arbeit erweitert Doppler indes noch seine Theorie, indem er seine Formeln auch auf den Fall der gleichzeitigen Bewegung von Quelle und Beobachter, sowie einei beliebig zusammengesetzten Bewegung ausdehnt und eineut hervorhebt, dass es einen Unterschied ergebe, ob man die absolute oder relative Bewegung einfuhre Die Bemerkung Moessaids²) ist also nicht neu

Die Versuche Buys Ballots, die durch Scott Russel³) wiederholt und deren Resultat von ihm und anderen, z B Montigny⁴) bestatigt wurden, verhalfen der neuen Theorie zu grosserer Verbieitung und grosserem Ansehen Allein sie war einstweilen doch mehr von acustischer Bedeutung

273. Schon im Jahre 1848 that indes Fizeau den scheinbar so nahe liegenden Schritt, der das Doppleische Princip auch für die Optik früchtbar machte; er fasste die Verschiebung nicht des ganzen Spectiums, sondern seiner Lucken, der Fraunhoferschen Linien ins Auge 5) Es scheint, dass er daber die Arbeiten Doppleis nicht gekannt hat Wenigstens erwahnt er nur eine

¹⁾ Chi Dopplei, Bemerkungen zu meiner Theorie des farbigen Lichtes der Doppelsteine us wimit vorzuglicher Rucksicht auf die von Herrn Di Ballot zu Utrecht dagegen erhobenen Bedenken Pogg Ann 68 p 1—35 (1846)

²⁾ Moessard, Sur la méthode de Doppler-Fizeau C R 114 p 1471-1473 (1892)

³⁾ ScottRussel, Rep Brit Ass 1848 Auszug in Moigno, Repertone d'optique moderne Bd III p 1185—1197 Paris 1850

⁴⁾ M Ch Montigny, Note sur un phenomene d'acoustique Bull Acad Roy Biux (2) 15 p 379-380 (1848)

⁵⁾ H Fizeau, Des effets du mouvement sur le ton des vibrations sonores et sur la longueur d'ondes des rayons de lumiere Ann chim et phys (4) 19 p 211-221 (1870), Voitiag, gehalten am 12 Dec 1848 in dei Société Philomathique

Beobachtung Babinets, dem es aufgefallen war, dass das pfeifende Gerausch vorbeisliegender Flintenkugeln verschieden hoch ist bei der Annaherung der Kugeln, wie bei ihrer Entfernung, ausserdem nennt er Scott Russel Letzteier verschweigt aber ganzlich den Namen Dopplers, worübei dieser sich spatei bitter beklagte 1) So ist es wohl moglich, dass Fizeau die Dopplerschen Arbeiten ganz übersehen hat Jedenfalls aber geht ei weit über dieselben hinaus

Er weisst zueist darauf hin, dass die Theorie nur gelte, wenn das Medium ım ganzen gegen den schwingenden Korper in Ruhe bleibe, er zeigt die Richtigkeit der Theorie mit einem dem Savartschen Rade nachgebildeten Apparate 2). er giebt endlich die richtige Anwendung auf die Optik Fizeau vergleicht eine bestimmte Wellenlange mit einem Tone der Tonleiter und fahrt dann fort "Si l'on suppose un corps lumineux anime d'un mouvement de translation assez rapide pour que sa vitesse soit comparable a celle de la propagation de la lumiere, la longueur d'ondulation de tous les rayons elementaires sera modifiee et deviendra plus courte ou plus longue survant que la lumière sera recue dans la direction du mouvement ou dans la direction contraire Consideree dans le spectre, cette modification se traduira par le phénomene suivant chaque ravon, en vertu de sa nouvelle longueur d'ondulation, changera de déviation et prendia la place du layon qui possedait cette meme longueur d'ondulation lorsque le corps lumineux etait en repos, tous les rayons se remplaceront ainsi les uns les autres, de soite que les raies ne se trouveront plus aux mêmes places, mais sont tous transportees vers le rouge ou vers le violet, survant le sens du mouvement du corps lumineux. Les couleurs, au contraire, qui ne paraissent dependre que de la longueur d'onde n'eprouveront aucun deplacement "

Dann zeigt ei, wie man aus einei gemessenen Linienverschiebung die Geschwindigkeiten bestimmen konne, und wendet das Resultat an zur Berechnung der mit einem Prisma infolge der Erdbewegung zu erwartenden Linienververschiebung

"On remarquera que le resultat ne depend que de la vitesse du corps lumineux et nullement de sa distance. De semblables observations pourraient donc conduire à des données sur les vitesses propres des astres les plus éloignes, et, dans certains cas, sur leurs distances, pour certaines étoiles doubles, par exemple, dont on connaît les éléments et la durée de la revolution, il suffirait de connaître leurs vitesses propres pour pouvoir déterminer leurs distances "

Endlich bespilicht Fizeau auch die experimentellen Schwierigkeiten, die sich einer Beobachtung der zu erwartenden kleinen Verschiebung entgegenstellen, Schwierigkeiten, die er jedoch nicht für unüberwindlich halt

274. Sieht man davon ab, dass Fizeau immer absolute Wellenlangenbestimmungen im Auge hatte und dass die Photographie damals erst in ihren

¹⁾ Chr Doppler, Einige weitere Mittheilungen und Bemerkungen meine Theorie des farbigen Lichts der Doppelsteine betreffend Pogg Ann 81 p 270-275 (1850)

²⁾ Man vergl § 367

Anfangen war, so erkennt man in seiner Arbeit mit Bewunderung die Grundzuge alles dessen, was das Dopplersche Princip gegenwartig so wichtig für die Astrophysik macht

Nicht ganz mit Unrecht wird daher vielfach, namentlich in Frankreich das Princip Dopplers das Dopplei-Fizeausche genannt 1)

Auch kann man nach dem Vorstehenden E Mach nicht beistimmen, wenn er fur sich in Anspiuch nimmt, den ersten klaien Voischlag zur spectroscopischen Bestimmung der Bewegung gemacht zu haben 2)

Allerdings brachte die Entdeckung Fizeaus nicht den Nutzen, den sie hatte stiften konnen, da die vollstandige Abhandlung in dei sie niedergelegt war, erst 1870 veroffentlicht wurde Nur ein kurzer Auszug erschien in dem Bulletin dei Societe Philomathique 3), vor der Fizeau den Voitrag gehalten Der Inhalt desselben wurde erst 1850 durch Moignos Repertorium 4) allgemeiner bekannt, das damals zur Verbreitung der Ergebnisse der neueren Optik ungemein viel beitrug

Moigno selbst ubt fieilich an der Dopplerschen Theorie eine übertrieben scharfe Kritik, er nimmt Anstoss an den Gienzfallen dei Formeln, wo der Beobachter sich mit Schallgeschwindigkeit bewegt und meint, Fizeau und Doppler hatten jene Formeln falsch interpretnit, die Versuche Buys Ballots bewiesen nichts, da man sich bei verschiedener Starke leicht über die Tonhohe tauscht u s w

275. Wahrend dessen horte man auch in Deutschland nicht auf, sich mit unserem Gegenstande zu beschaftigen Seebeck 5) stimmte Dopplers Theorie zu, was die berechnete Wellenlange anlangt, lehnte jedoch die Ableitungen für die Intensität ab Nennt man die Maximalgeschwindigkeit des

¹⁾ Bd I, Kap I, p 53

²⁾ E Mach, Beiträge zur Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbünderung durch Bewegung 34pp 80 Prag 1874 bei Calwe, Vorwort - Neue Versuche zur Prüfung der Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbanderungen durch Bewegung p 299-310 (1878)

³⁾ Es ist mir ebensowenig wie Dunéi gegluckt, das Bulletin zu erhalten Dunér (Recherches sur la rotation du soleil Act Soc Sci Upsala (3) 14 p 25 [1891]) giebt au, auch die Bibliothèque Nationale enthalte kein Exemplai jenes Berichtes

⁴⁾ F Moigno, Repertoire d'optique moderne ou analyse complete des travaux modernes relatifs aux phénomènes de la lumière 31èm partie p 1197—1203 8º Paris 1850 bei A Franck Auch Doppler erfuhr nur aus Moignos Repertorium über die Fizausche Arbest Dies dürfte vielleicht die von Scheiner (Himmel und Eide (6) 8 [1896]) aufgeworfene Frage beantworten, walum Fizeaus Verbesserung von Doppler nicht angenommen und gewurdigt wurde Denn wenn Molgno auch vollständig belichtet, so ist doch der Hauptpunkt mehr nebensachlich behandelt und es wird von Farbanderungen gesprochen, als ob es sich um Aeusserungen Fizeaus handle

⁵⁾ A Seebeck, Repertorium der Physik Her von Dove 8 p 86-92 Berlin 1849 bei Veit Auch Madler scheint schon Ende der vierziger Jahre der Dopplerschen Theorie unter Berufung auf die zu geringe Eigenbewegung der Fixsterne widersprochen zu haben, wenigstens antwortete Doppler (Beleuchtung und Widerlegung der von Dr Madler in Dorpat gegen meine Theorie des farbigen Lichtes der Doppelsterne erhobene Bedenken Oesti Blätter fur Kunst und Literatur, 1844 9*) Genaueres konnte ich nicht eifahren

schwingenden Luftmolecels v, die Geschwindigkeit der Schallquelle $\pm b$, den Abstand des Beobachteis L, so hatte Doppler, ausgehend von Longitudinalwellen durch einfache Addition der Geschwindigkeiten die Formel $\left(\frac{v \pm b}{L}\right)^2$ als Ausdruck der geandeiten Intensität gefunden. Die gleiche Formel sollte dann auch für das Licht gelten

Seebeck hebt hervor, dass auch fur v = o diese Intensitat nicht verschwinde, ein gesteigerter Diuck werde der ganze Effect sein Doppler suchte dagegen mit Unrecht seine Formel zu halten 1)

Auch Fizeau²) beschaftigte sich einige Jahre später ohne Zusammenhang mit Doppler mit demselben Gegenstand und gelangte durch eine sehr einfache Uebeilegung zu dei Formel

$$J_0\left(1\pm\frac{2\,b}{v}\right)\!,$$

die uns noch weiteihin begegnen wird

276. Eine lebhaftere Discussion erhob sich, als Petzval³) sich dem Problem zuwandte Er giebt an⁴), er sei von der Einfachheit von Dopplers Theorie frappirt gewesen, habe Anwendungen machen wollen und sei dann auf Widerspruche gestossen man komme zu unendlich hohen Schwingungszahlen und auf Falle, wo der Korper sich schneller fortbewege, als die von ihm erregte Wellenbewegung Er habe die hier gebliebene Lucke ausfullen und auch die Stromung im Medium berucksichtigen wollen Dann aber seien seine Resultate so sehr anders geworden, dass die Dopplersche Theorie auch nicht mehr als erste Annaherung gelte

Jedoch wirkte bei Petzval vielleicht ein irriger Gedankengang mit, wie ihn Mach andeutet⁵), die Meinung, man konne die relative Bewegung zweier Korpei durch eine Stromung des Mediums zwischen beiden ersetzen. Er denkt sich eine permanente Stromung mit einer Undulation combinist. Die Integration der allgemeinen Differentialgleichungen, die er zu Grunde legt, ergiebt ihm dann, dass sich über eine mit dei Zeit unveränderliche Stromung eine dilatorische Bewegung mit an allen Orten unveränderlicher Schwingungsdauer legen

¹⁾ Chr Doppler, Ueber den Emfluss der Bewegung auf die Intensität der Töne mit vorzuglicher Berücksichtigung der von A Seebeck dagegen erhobenen Bedenken Pogg Ann 84 p 262—267 (1851)

²⁾ H Fizeau, Idee zur Messung der Umlaufsbewegung der Erde Pogg Ann 92 p 652-655 (1854), dazu Cosmos 1 p 690 (1852)

³⁾ J Petzval, Ueber ein allgemeines Pilneip der Undulationslehre Gesetz von der Erhaltung der Schwingungsdauer Wien Bei 8, II p 134—156 (1852)

⁴⁾ J Petzval, Ueber die Unzukommlichkeiten gewisser popularer Anschauungsweisen in der Undulationstheorie und ihre Unfahigkeit das Princip der Erhaltung der Schwingungsdauer zu ersetzen. Wien Ber 9, Π p 699-737 (1852)

⁵⁾ E Mach, Ueber die Controveise zwischen Dopplei und Petzval bezüglich der Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung Zs f Math Phys 6 p 121—126 (1861) — Ueber die Aenderung des Tones und dei Farbe durch Bewegung Pogg Ann 116 p 333—338 (1861) — Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung. Pogg Ann 112 p 58—76 (1861), auch Wien Ber 41, II p 543—560 (1861)

lasse und ebenso, dass eine schwingende Flache in einem von permanenten Stromungen durchzogenen Medium nur eine Schwingungsweise mit an allen Orten constanter Schwingungsdauer ei regen konne 1)

Aus diesem wichtigen Resultate schliesst Petzval dann irriger Weise, die Dopplersche Ansicht sei falsch

Mach, mit dessen Aibeiten über diesen Gegenstand wil uns noch zubeschaftigen haben werden, giebt die Richtigkeit der Petzvalschen Betrachtung an sich zu, allein sie treffe, wie er mit Recht ausführt, die von Doppler ins Auge gefassten Erscheinungen gar nicht, da sie nicht die Geschwindigkeit in einem bestimmten Punkte berechne und, statt Quelle und Beobachter gegen einander zu bewegen, beide iühen lasse und das Medium in Strömung versetze Petzval zeige damit nur, "dass Wind und Wetter keinen Einfluss üben auf die Tonhohe" In etwas anderer Weise konnen wir mit Loientz den Fehler Petzvals kurz darin finden, dass er vergessen habe zu bemerken, dass sein Gesetz nur dann Geltung habe, wenn man die Erscheinungen betrachte als abhangig von den relativen Goordinaten (bezogen auf den bewegten Korper) 2)

Es mag an dieser Stelle gleich erwahnt weiden, dass spateihin haufig Formeln aufgestellt worden sind, die auch den Einfluss einer Stiomung des Mittels auf die Tonhohe oder Faibe einfuhren Solche Ableitungen haben z B Evei ett und Stewait') und spater Moessard') und de la Fiesnaye') gegeben Allein der Einfluss des Stiomungsgliedes ist von hoherer Ordnung und unterliegt den von Petzval entwickelten Bedenken

277. Doppler und Ettinghausen widersprachen den Ausfuhrungen Petzvals, ohne jedoch genauer auf dieselben einzugehen Darauf veröffentlichte Petzval eine weitere Abhandlung 6), in der er einen etwas veränderten Standpunkt einnimmt. Er bleibt jetzt nicht auf dem Boden seines Principes stehen, sondern geht aggressiv gegen Doppler vor, indem er eine Reihe von Einwendungen gegen dessen Formeln erhebt. Die elementare Behandlungsweise schon scheint ihm unzureichend, dann findet er Schwierigkeiten in den Bildern des Fortschreitens und Stossens der Wellen und ihrer Begegnung mit dem Ohre und stellt folgende Haupteinwurfe auf 1 Bei Doppler weide stillschweigend angenommen, dass das Medium an der progressiven Bewegung der Tonquelle nicht theilnehme 2 Es werde von jeder Welle als Individuum gesprochen, statt die Interferenz der Elementarwellen in Rechnung zu ziehen

¹⁾ Hierzu Was, Het beginsel van Doppler in de geluidsleer, Leiden 1881 bei Engels*

²⁾ H A Lorentz, Versuch einer Theorie der electrischen und optischen Erscheinungen in bewegten Korpern 8° Leiden 1895, p 56—58

³⁾ J D Everett, Dopplers Principle Nat 42 p 81 (1890) — R W Stewart, Dopplers Principle Nat 43 p 80 (1890)

⁴⁾ Moessard, Sur la méthode de Doppler-Fizeau C R 114 p 1471-1473 (1892)

⁵⁾ H de la Fresnaye, Méthode Doppler Fizeau, Formule exacte, Formule approchée, Évaluation de l'erreur commise C R 115 p 1289—1292 (1892)

⁶⁾ J Petzval, Ueber die Unzukömmlichkeiten gewisser popularer Anschauungsweisen in der Undulationstheorie u s w Wien Ber 8, II p 567—586 (1852)

In Wahrheit sind diese Einwande nicht ganz unberechtigt, allein sie zeigen, wie Mach bemerkt, doch nur, dass die Formeln Dopplers mangelhaft deducirt seien

Petzval fiellich schliesst daiaus, dass nun die Dopplersche Theolie durch die seine zu ersetzen sei — wie wir sahen, eine unmogliche Forderung Ei will indes zeigen, wie man wenigstens den zweiten gerugten Fehler verbessern kann. Ei giebt also — untei der Voraussetzung eines unbeweglichen Mediums — eine andere Ableitung, die auf dei Summation der von dem bewegten Korpei wahrend einer gewissen Zeit ausgehenden Elementarwellen bei uht. Es mag hier genugen, dass sie im Resultat mit den Dopplerschen Formeln übereinstimmt

Petzval selbst lasst seine Rechnung nicht gelten, da auf die durch die Tonquelle eriegte Stiomung keine Rucksicht genommen sei, und er bezweifelt endlich sogai die Richtigkeit der Experimente Buys Ballots Auf jeden Fall musse man abei, wenn sich die letzteren doch bestatigen sollten, eine andere Erklarung geben, als Doppler

278. Dieser antwortete nun'), indem er sich gerade auf die Versuche bei ief und bemerkte, dass der "subjective" Ton und die "subjective" Farbe sich unter allen Umstanden bei der Bewegung andern mussten, er unterliess es dabei merkwurdiger Weise, sich darauf zu berufen, dass er schon selbst 1847 denselben Satz ausgesprochen hatte, zu dem Petzval durch seine Analyse gelangt wai

Ettinghausen schloss sich dem au²), gerade das Princip der Superposition führe zu Dopplers Satzen, nur durfe man nicht, wie Petzval in seiner ersten Arbeit den für einen Anfangszustand geltenden Calcul ohne weitere Erorterung auf jeden, einem schwingenden Korper anhaftenden permanenten Erregungszustand beziehen, hier sei die von Petzval in seiner zweiten Arbeit gegebene Rechnung am Platze

Petzval³) beharrte dem gegenuber auf seinem Standpunkte, ei fugte seinen fruheren Einwanden noch den weiteren hinzu, dass Dopplers Theorie zu unendlich hohen Schwingungszahlen und negativen Wellenlängen fuhre, wenn man ihre Formeln in gewissen Fallen anwende Dann berechnet er einige specielle Falle, wo die Schwingungsquelle die Gestalt einer unendlichen Ebene oder einer Kugel hat, und unterscheidet zuletzt drei Theorien 1 die

¹⁾ Chr Dopplei, Bemerkungen zu dem Aufsatze "Ueber ein allgemeines Princip der Undulationslehre us w" Wien Ber 8 p 587—593 (1852) — Chi Dopplei, Bemerkungen über die von dem Herin Prof Petzval gegen die Richtigkeit meiner Theorie vorgebrachten Einwendungen Wien Bei 9 p 217-225 (1852)

²⁾ A v Ettingshausen, Bemerkung denselben Gegenstand betreffend Wien Ber 8 p 593-594 (1853) — Weitere Bemerkungen zu dem Vortrage des Herrn Prof Petzval am 15 Janner 1852 Wien Ber 9 p 27-31 (1852)

³⁾ J Petzval, Ueber die Unzukommlichkeiten gewisser populärer Anschauungsweisen in der Undulationstheorie und ihre Unfahigkeit das Princip der Erhaltung der Schwingungsdauer zu ersetzen. Wien Bei 9 p 699—737 (1852)

uisprungliche Dopplersche, 2 die von ihm durch Aufgeben dei "Explosionen" veredelte, 3 die die Stromung berucksichtigende

Seine Betrachtungen sollen die letzte bilden und damit, so meint ei, sei die Dopplersche Theorie abgethan

Wie man sieht, befand sich die Discussion am Schlusse auf demselben Punkte, wo sie begonnen hatte. Jede Partei hielt ihren Standpunkt fest

279. Im Jahre 1853 starb Doppler Sein Tod bewinkte, dass die Streitfrage zur Ruhe kam und fast für ein Jahrzehnt in den Hintergrund tiat, und mit ihr die Beschäftigung mit dem Dopplei schen Princip überhaupt Nur Ängstrom! kam gelegentlich einer Unteisuchung über Funkenspectia, über die schon im ersten Bande berichtet ist?), darauf zurück Einmmt an, die im Funken leuchtenden Metalltheilchen mussten eine bedeutende Geschwindigkeit, atwa 80 bis 90 Meilen besitzen, an beiden Polen in entgegengesetztei Richtung, so dass ein schrag gegen den Funken blickender Beobachter eigentlich jede Metalllinie doppelt sehen musse Da nun die Linienspectra identisch seien, gleichgultig, ob man in der Richtung der Funkenbahn oder senkrecht dazu beobachte, konne "wie auch Petzval analytisch bewiesen habe" das Dopplei sche Princip nicht gelten

Der Versuch, der auch von vielen anderen mit dem gleichen Resultat wiederholt worden ist, beweist naturlich nichts, da die Geschwindigkeiten der leuchtenden Theilchen nur gering sind ')

280. Mittlerweile hatte die Spectroscopie ihren machtigen Aufschwung genommen Wieder wandte man sich auch der Dopplersche Theorie mit erneutem Interesse zu Hatte bisher die acustische Seite des Problems im Vordergrund gestanden, so trat jetzt die optische Anwendung an die Spitze Mach freilich, der zunächst den Gegenstand aufgriff, und in mehreren Albeiten experimentell begrundete und theoretisch forderte, knupfte zunächst an den alten Streit zwischen Petzval und Doppler an

In einer eisten 4) Arbeit nimmt er für Doppler gegen Petzval Partei, er zeigt, dass die durch Dopplers Betrachtungsweise gewonnenen Formeln als Naherungswerthe anzusehen seien, die für geringere Geschwindigkeiten gelten und vertheidigt sie gegen die Einwurfe Petzvals. Das Beispiel einer Sirene oder eines Savartschen gezähnten Rades zeige, dass Dopplers Vorstellung von Explosionstonen nicht ganz so unberechtigt sei, auch konne man ja zwei entsprechende Phasen immerhin als momentan oder als Explosion auffassen. Ferner überschatze Petzval den Einfluss einer Strömung. Mach zeigt, dass deren Einfluss nur bei grossen Geschwindigkeiten und dann bemerkenswerth sei, wenn die Dimensionen des sich bewegenden Korpers gegen

¹⁾ A J Ångstrom, Optische Untersuchungen Pogg Ann 94 p 141-165 (1855)

²⁾ Bd I, p 65, 195

³⁾ Man veigl Bd I, p 195, sowie diesen Band, § 223 u ff

⁴⁾ E Mach, Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung Wien Ber. 41 p 543-560 (1860), auch Pogg Ann 112 p 58-75 (1861)

die sonstigen in Betracht kommenden Grossen ei heblich sei. Damit falle auch dei Einwand Petzvals aus den absuiden Folgerungen, die sich aus den aufgestellten Folmeln ziehen lassen. Denn die Geltung der letztelen sei auf geringe Geschwindigkeiten zu beschranken

Gegen Ångstiom bemerkt ei, diesei habe das Fortschreiten des Gluhens mit dem Fortschreiten der gluhenden Theilchen verwechselt, überdies widerlege ei sich selbst, indem er erwähne, dass die Metalltheilchen (durch den Stiom erwärmtei Luft) aufwarts getrieben werden. Ware also die Geschwindigkeit so gross, wie Ångstiom annehme, so konne die kleine Kiaftcomponente, welche vom Luftstrom heiruhre, keine Ablenkung bewirken

Dann geht Mach zu den Versuchen uber, die die Richtigkeit der Doppleischen Theorie zeigen Uebei die Arbeit Fizeaus hat ei nichts Genaueres eifahren konnen Er stellt zunachst einen Versuch an, der mit dem von Fizeau im Wesentlichen übereinstimmt, allerdings ohne Erfolg, und beschreibt dann den schonen Versuch mit der iotirenden Pfeife, deren Schwebungen die Doppleische Theorie beweisen!)

Endlich bespiicht Mach die optischen und astronomischen Anwendungen Ei steht hier auf dem Boden Dopplers und beruft sich unter anderem auch auf die Beobachtungen Sestinis Zwei Punkte werden genauer erörtert, die Bestimmung der Geschwindigkeit des Sonnensystems und die Berechnung der Bahnelemente periodisch farbiger Sterne aus den gemesssenen Wellenlängen-Differenzen

281. Die Betrachtung Machs ist von hohem Interesse als erster, von Fizeau unabhangiger Versuch einer Bestimmung, die heute zu den regelmassigen Aufgaben der Astrophysik gehort. Ferner verdient es hervorgehoben zu werden, dass Mach im entscheidenden Punkte über Doppler hinaus den richtigen Weg einschlagt

"Bei den Bestimmungen der Faibe, welche man zum Zwecke der Rechnung machen wird, kann man sich nicht auf das blosse Auge verlassen sondern man musste beilaufig so verfahren

Das Bild des Sternes wird durch ein Prisma in ein Spectrum zerlegt, in welchem sich nun zweierlei dunkle Linien zeigen, die einen ruhren von unserer Atmosphare, die anderen vom Sterne her, die letzteien mussen nun beim Farbenwechsel des Steines ihren Ort andern und aus dieser Aenderung wird die Geschwindigkeit des Sternes bestimmt"

Wie wir sahen, hatte Fizeau schon 1848 das gleiche ausgesprochen, allein seine Arbeit war fast unbekannt geblieben, so dass Mach bis zu einer gewissen Grenze mit Recht den ersten klaren Vorschlag zur spectroscopischen Bestimmung der Bewegung sich zuschreiben²) kann

¹⁾ Man vergl weiter unten § 368

²⁾ Lamont hat in seiner Astronomie und Erdmagnetismus sich in ähnlicher Weise wie Mach, jedoch unklar geaussert

282. In einer zweiten Abhandlung thut dann Mach 1) noch einen weiteren Schritt Er geht hier auf die Petzvalsche Theorie genau ein und ubt eine eingehende Kritik an ihr, indem er die Richtigkeit der Rechnung Petzvals zugiebt, allein ihre Anwendbarkeit auf die von Doppler ims Auge gefassten Vorgange bestreitet, in diesem Falle gelte die von Petzval gegebene "veredelte" Theorie Wir haben uns bereits bei der Beurtheilung der Petzvalschen Arbeiten im Wesentlichen an Mach angeschlossen

Mittlerweile antwortete Petzval²), allerdings indirect und ohne auf die Einwurfe Machs einzugehen, indem er über das schon wiederholt erwähnte "herrliche" Experiment Ängstroms berichtete und in demselben eine schlägende Widerlegung der Doppleischen Theorie zu erblicken glaubte

Darauf hin zeigte Mach³), wie man mit seiner rotirenden Pfeife beide Principien, sowohl das von Petzval, wie das von Doppler demonstrien konne Wir heben aus dem kleinen Aufsatz nur noch zwei Punkte hervor

Zunachst namlich bemerkt Mach, wie es scheint als Erster, "an einem bewegten Koiper wird nicht nur die Richtung der Reflexion eine andere, sondern auch die Wellenlange wird geandert"

Dann spricht er die Meinung aus, dass die Methode der Bestimmung der Bahnelemente der Doppelsterne aus der Farbanderung eines Sternes wahrscheinlich keine practische Anwendung finden werde. Hierzu veranlasst ihn eine Arbeit von Madler⁴), in der dieser nachweist, dass sammtliche bisher bestimmten kosmischen Geschwindigkeiten zu klein seien, um merkliche Farbanderungen zu bewirken

Uebrigens, fahrt Mach fort, konnten Messungen auch dann noch zu Resultaten fuhren, wenn durch das Auge keine Faibanderungen mehr wahizunehmen sind, wie man überhaupt nicht mit demselben Rechte die Erklaiung aller beobachteten Faiben und die Erklaiung der Farbenanderung der Sterne durch die Dopplersche Theorie verwerfe

Mach 5) selbst, der 1876, also zu einer Zeit, wo das Dopplersche Princip schon durch seine optischen Anwendungen im Vordergrund des Interesses stand, die dier soeben genannten Abhandlungen gesammelt herausgab, legt Werth auf den Umstand, dass er niemals die Meinung ausgesprochen habe, als ob ein farbiger Stern auch eine grosse Bewegungsgeschwindigkeit besitzen musse, und dass er immer nur von farbenandernden Sternen gesprochen

¹⁾ E Mach, Ueber die Controverse zwischen Doppler und Petzval bezüglich der Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung Zs f Math Phys 6 p 121-126 (1861)

²⁾ J Petzval, Ängstroms experimentelle Untersuchungen über das Spectrum des electrischen Funkens in Beziehung auf die Farben der Doppelsterne Wien Ber 41 p 581—589 (1860)

³⁾ E Mach, Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung Pogg Ann 116 p 333-338 (1862)

⁴⁾ M F H Madler, Ueber kosmische Bewegungsgeschwindigkeiten mit Beziehung auf Dopplers Hypothese der Entstehung der Farben Wien Ber (2) 43 p 285—291 (1861)

⁵⁾ E Mach, Beitrage zur Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbanderung durch Bewegung Prag bei Calwe 1874

habe In der That wird ein aufmerksamer Leser das bestatigen, allein auf den ersten Blick erinnern gerade in dem letzten Aufsatz einige Stellen an die alte unrichtige Doppleische Ansicht, so dass sich dadurch vielleicht manches Missverstandniss erklart, dem Mach begegnete 1)

Und gerade dies war der Punkt, wo immer die eigenthumlichen Hindernisse auftraten, die sich der Einburgerung des Dopplerschen Principes entgegenstellten

283. Dies zeigte sich sogleich wieder in den nachsten Jahren bei dem Streite, der durch die Arbeiten von Klinkeifues hervorgerufen wurde. An der Discussion nahmen auf dei einen Seite Klinkerfues und spater van dei Willigen, auf dei anderen Sohncke, Kettelei, Hoorweg und spater wieder Mach Theil

Den Anfang bildeten drei Arbeiten von Klinkerfues2) Es scheint, dass auch fur ihn die leidige Farbanderung der Steine den Ausgangspunkt Es sei unmoglich, meint ei, dass ein allgemeiner, von der Farbe unabhangiger Zusammenhang zwischen dei vom Auge wahrgenommenen Farbe und der Wellenlange existiren konne Denn — und hier beginnt seine Voreingenommenheit - "bestande auch in dem Falle der bewegten Lichtquelle eine solche Relation, so ware zwischen einem durch Bewegung z B blau gewordenen, aber unsprunglich rothen und jedem anderen blauen Strahle durchaus kein Unterschied", man konne dann überhaupt von der Bewegung der Sterne nichts eikennen Ei wolle einen ganz anderen Weg einschlagen als Doppler "denn die so nahe liegende Meinung, es handle sich im Wesentlichen nur darum, die nach Doppler stattfindende Farbanderung zu einem Criterium fur die Bewegung zu benutzen, wirkt sehr verwirrend auf das Verstandniss ein" Ei nimmt dahei an, dass bei bewegter Lichtquelle die Farbe nicht mehr die Brechung bestimme, es komme zwai eine andere Faibe — und das heisse nui, dass die Geschwindigkeit der Phase vermehrt oder vermindert werde — allein die eigentliche Wellenlange andere sich nicht, ebensowenig wie die absolute Fortpflanzungsgeschwindigkeit. Ein Stern konne zum Beispiel gelb werden, allein seine Brechung bleibe die des rothen Lichtes') Damit sei die Moglichkeit gegeben, die Bewegung aus der veranderten Brechung zu bestimmen, man musse nur ein achromatisches Prisma nehmen Das sei auch viel genauer und bei viel geingerei Licht-

¹⁾ Z B bei E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie, oder die Lehre von der Aberration des Lichtes Bonn 1873, bei Neusser, p 150

²⁾ W Klinkerfues, Aus mehreren Briefen Astion Nachi 65 p 17—24 (1865) — Untersuchungen aus der analytischen Optik, insbesondere über den Einfluss der Bewegung der Lichtquelle auf die Brechung Astron Nachr 66 p 337—366 (1866) — Feinere Mittheilungen über den Einfluss der Bewegung der Lichtquelle auf die Brechbarkeit des Strahles Gött Nachr 1866, p 33—66

³⁾ An einer anderen Stelle bemerkt Klinkerfues dagegen, indem er sich mit sich selbst in Widerspruch setzt, für die Brechung sei nur das Verhältniss der Fortpflanzungsgeschwindigkeiten der Phasen maassgebend, da durch diese die Wellenoberfläche und somit die Huygenssche Construction bestimmt werde

starke anwendbar, im anderen Falle sei es — wie Klinkerfues 1865. mehrere Jahre nach den Entdeckungen von Kirchhoff und Bunsen sondeibaier Weise schreibt — sehr schwer, "die Identität der Stielfen festzustellen, die man benutze"

284. Wie es so leicht geht, fugt sich die Theorie der vorgefassten Meinung Klinkerfues geht aus von der Annahme von unabhangigen Elementarstössen oder Wellen, deren Zusammenwirken durch die Bewegung der Quelle gestort wird Er summit diese von der Bewegung unabhangigen Elementarwellen und gelangt so zu der Formel

$$y = a \cos \frac{2\pi}{\lambda} \left(\frac{v^2}{v - g} t - x + X \right)$$

oder angenahert

$$y = a \cos \frac{2\pi}{\lambda} \left((v + g) t - x + X \right)$$

für eine ebene Welle, wo g die Geschwindigkeit der Quelle bedeutet, wahrend die übrigen Buchstaben in der gebiauchlichen Weise benutzt sind Klinkerfues nennt nun $\frac{v^2}{v-g}$ die Phasengeschwindigkeit und legt die obige Formel so aus, dass die Schwingungsperiode sich geandert habe, die Wellenlange aber nicht, ein Wellenberg konne mit der Geschwindigkeit v+g fortschreiten, wahrend die Wellenlange im Stiahle ungeandeit bleibe. Denn die gefundene Gleichung sei doppelt periodisch, nach den zeitlichen Intervallen $\frac{\lambda}{v+g} = \frac{v}{v+g}$ T, wo T die alte Schwingungsdauer bedeutet, und raumlich nach den Strecken $\lambda = v$ T

Klinkerfues stellte dann auch Versuche an, die die Richtigkeit seiner Theorie ergeben sollten. Er bringt ein achromatisches Prisma von das Ocular eines Passageninstrumentes, bestimmt dann die Eintritte und Austritte eines Sternes bei nach Osten oder nach Westen gerichteter Prismenkante, und ei glaubt zunachst wirklich Unterschiede zu finden

285. Gegen diese Resultate wandte sich Sohncke ') Ei zeigt erstlich, dass die experimentellen Ergebnisse Klinkerfues' sich selbst widersprechen und vor einer strengeren Prufung nicht standhalten, — und die weiteren Versuche Klinkerfues geben Sohncke Recht Sodann unterwirft er auch die theoretische Ableitung Klinkerfues' einer Kritik, die im Wesentlichen die Vorstellungen betrifft, die jener über die Entstehung der Wellen durch Interferenz von Wellenzugen ausgesprochen hatte Wir werden indes, wie Veltmann') mit Recht hervorhebt, den Hauptfehler Klinkerfues' an der Stelle finden, wo er die Elementarwellen als unabhangig von der Bewegung betrachtet

¹⁾ L Schncke, Uebei den Einfluss der Bewegung der Lichtquelle auf die Brechung Astron Nachr 69 p 209-220 (1867) - Pogg Ann 132 p 279-292 (1867)

²⁾ W Veltmann, Ueber die Fortpflanzung des Lichts in bewegten Medien Pogg Ann 150 p. 522 (1873)

286. Sohncke hatte jedoch die Entwicklung Klinkerfues' durch keine andere ersetzt Daher wiederholt sich der schon aus dem Streite zwischen Petzval und Doppler bekannte Vorgang Klinkei fues') beharit auf seinem Standpunkt und schlagt in einigen weiteren Abhandlungen lediglich einen anderen Weg ein, um seine Theolie zu erweisen Er lasst wieder den Gedanken durchblicken, der den Ausgangspunkt für ihn bildete, indem er ausführt, wenn in dei That der Newtonsche Zusammenhang zwischen Brechbarkeit und Farbe bestehe, so mussten die Astionomen grosse Resignation üben, da dann die Bestimmung dei Steingeschwindigkeiten unmöglich sei Dann leitet er auf mechanischei Grundlage an der Vorstellung einer Reihe vollkommen elastischer Kugeln, in der ein Stoss fortgepflanzt wird, und ohne die Interferenz der Elementarwellen zu benutzen, die bekannte Gleichung

$$\frac{\mathrm{d}^2 y}{\mathrm{d} t^2} = v^2 \frac{\mathrm{d}^2 y}{\mathrm{d} x^2}$$

ab, aus der er die weitere Differentialgleichung

$$\frac{\mathrm{d}^2 y}{\mathrm{d} t^2} = (y + g)^2 \frac{\mathrm{d}^2 y}{\mathrm{d} x^2}$$

ableitet, deren Integration wieder, wie früher,

$$y = a \cos \frac{2\pi}{\lambda} [(v + g) t - x + X]$$

ergiebt

287. Ketteler²) findet den Fehler darin, dass Klinkerfues bei der Herleitung der Differentialgleichung, deren Integration das vorstehende Resultat ergiebt, das Princip der Eihaltung der Energie verletzt habe, ohne jedoch eine genauere Begrundung dieser Kritik zu geben. Es mag genugen, darauf hinzuweisen, dass sich nach Klinkerfues eine um g vermehrte Lichtgeschwindigkeit ergeben wurde, was nicht möglich ist. Offenbar werden die Lichtwellen wie ein starr mit dem sich bewegenden Kolper verbundenes System betrachtet, das an dessen Translation theilnimmt, die Erscheinungen werden auf ein mit dem Korper bewegtes Coordinatensystem bezogen, allein es wird verabsaumt, die Ortszeit einzuführen

288. Weiterhin kehrt Klinkeifues³) nochmals zu demselben Gegenstand zuruck Er berechnet dieselbe Formel, indem er in einer an seine erste Ableitung erinnernden Weise in der Integralgleichung

¹⁾ W Klinkeifues, Die Aberration der Fixsterne 62 pp Leipzig 1867, bei Quandt und Händel, p 23f — Ch Briot, Versuche über die mathematische Theorie des Lichtes Uebersetzt und mit einem Zusatze vermehrt von W Klinkerfues 139 pp Leipzig 1867, bei Quandt und Handel, p 130—139 — Huggins, Spectralanalyse der Himmelskörper Deutsch mit Zusätzen von W Klinkerfues Leipzig 1868, p 55 f*

²⁾ E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie Bonn 1873 p 10

³⁾ W Klinkerfues, Ueber Anwendungen der Differentialgleichung $\frac{d^2y}{dt^2} = a^2 \frac{d^3y}{dx^2}$ auf Acustik und Optik, bei Variation der Grenzbedingungen Gött Nachr 1868 p 469—478 Dazu auch Huggins, Spectralanalyse der Himmelskörper us w.

$$y = a \cos \frac{2\pi}{\lambda} (vt - x) + b \sin \frac{2\pi}{\lambda} (vt - x),$$

der Differentialgleichung

$$\frac{d^2 y}{d t^2} = v^2 \frac{d^2 y}{d x^2},$$

die Constanten a und b periodischen Aenderungen unterwirft, die mit den Sacularanderungen der Planeten verglichen werden und davon herruhren sollen, dass nicht nur der Ort, sondern auch die Quantitat der von der Lichtquelle mitgetheilten Bewegung sich andere, wenn die Lichtquelle zu einem anderen Aethertheilchen gelange Auf ein Aethertheilchen, welches im Momente der directen Einwirkung mit dei Lichtquelle die gleiche Geschwindigkeit habe, wie diese, wurde die Lichtquelle gar nicht mehr einwirken konnen Indem Klinkerfues dann

$$a = a_0 \sin \frac{2\pi}{\lambda} g t$$
, $b = a_0 \cos \frac{2\pi}{\lambda} g t$

setzt, eihalt er, wie früher

$$y = a_o \sin \frac{2 \pi}{\lambda} [(v + g) t - x]$$

Gegenuber Doppler wild ein etwas abweichender Standpunkt eingenommen, indem der "physiologische" Theil des Princips zugegeben wird. Endlich macht Klinkerfues eine Bemerkung, die besonders klar zeigt in welche Irrithumer er sich verrannt hatte. Er sagt, allerdings ganz consequent. "dass die Brechbarkeit der den Sternspectren eigenthumlichen Linien durch eine Bewegung in der Richtung des Strahles nicht geandert wird, wohl aber die derjenigen Linien im Sternenlicht, welche durch terrestrische Absorption hervorgebracht werden"

In einer letzten Arbeit stellt Klinkerfues) dann noch einen eigenthumlichen Versuch an, er beobachtet das Absolptionsspectrum des Bromdampfes in der Richtung von Osten nach Westen oder umgekehrt zu Zeiten, die um je 12 Stunden aus einander liegen, um zu sehen, ob die Absorptionslinien sich relativ zu den D-Linien in Folge der Erdrotation verschieben. Ei meint wirklich eine Aenderung im Sinne der Dopplerschen Theorie zu finden, jedoch ist der Effect bedeutend kleiner, als er erwartet hatte. Es leuchtet indes ein, dass nach der Dopplerschen Theorie gar keine Verschiebung zu erwarten ist. Hochstens konnte ein bisher nicht beobachtetei Einfluss dei Erdbewegung auf die Absorption des Bromdampfes oder eine Wirkung dei absoluten Bewegung auf die optischen Vorgange in Frage kommen, die indes nach dem jetzigen Stand der Lichttheorie ausgeschlossen erscheint

Im Ganzen wild man sagen mussen, dass die Arbeiten Klinkerfues', was das Dopplersche Princip anlangt, mehr Schaden als Nutzen stifteten,²) wahrend ihi experimentelles Ergebniss vollig negativ war

¹⁾ W Klinkeifues, Versuche über die Bewegung der Eide und der Sonne im Aether Gött Nachr 1870 p 226—234 — Astron Nachi 76 p 33-38 (1870)

²⁾ Abgesehen von ihrer Bedeutung für die Lichttheorie

- 289. In diese Zeit fallt auch ein in ganz anderem Zusammenhange angestellter Versuch Ångstroms¹), der unter gunstigeren Umstanden für die Dopplersche Theorie hatte wichtig weiden konnen. Er stutzt sich auf die Behauptung Babinets, dass die durch ein Gitter abgelenkten Wellen von der Bewegung desselben abhangig seien, wahrend sich bei der Reflexion oder Refraction eine Compensation einstelle. Nun haben bekanntlich die Versuche Mascarts u. A. gezeigt, dass die Beugung irdischen Lichtes von der Erdbewegung unabhangig ist. Ångstrom arbeitete mit Sonnenlicht, allein dei Einfluss der Excentiicität der Erdbahn ist zu gering, als dass er eine Dopplersche Verschiebung von hinreichendem Betrage hatte hervorbringen konnen
- 290. Mittlerweile hatte die Benutzung des Dopplerschen Principes in der Spectioscopie die erfreulichsten Foitschritte gemacht Secchi und Huggins waren die eisten, die unabhangig von einander das Princip richtig verwandten Fast gleichzeitig mit ihnen benutzte es Lockyer und bald schloss sich H C Vogel an, dem andere folgten

Secchi') hatte schon 1866 eine Untersuchung der Sternspectren im Sinne Fizeaus ims Auge gefasst und Vorschlage gemacht, die Sternspectren auf Linienverschiebungen zu untersuchen 1868 machte er den Versuch am Sirius und zahlieichen anderen Sternen, allein mit negativem Resultate³), seine Ueberlegungen sind lichtig, allein seine Hulfsmittel reichten nicht, ausserdem benutzte ei unzweckmassiger Weise das directe Sternbild als feste Marke. Erst im folgenden Jahre, als die Arbeit von Huggins schon erschienen war gluckte es Secchi¹) nun auch an den dunklen Linien des Siriusspectrums Verschiebungen zu finden

291. Huggins ') giebt an, ei habe schon 1862 bei der Untersuchung, die er zusammen mit Miller über die Sternspectra anstellte ') und bei der er die Linien in den Sternspectren mit den von terrestrischen Lichtquellen verglich, eine etwaige Verschiebung nach dem Dopplerschen Princip ins Auge gefasst. "We were at the time fully aware that these direct comparisons might also possibly serve to tell us something of the motions of the stars

¹⁾ A J Ångstiom, Neue Bestimmung der Länge der Lichtwellen, nebst einer Methode, auf optischem Wege die fortschieftende Bewegung des Sonnensystems zu bestimmen Pogg Ann 123 p 489—505 (1864)

²⁾ $\bar{\Lambda}$ Secchi, Nouvelles recherches sur l'analyse spectrale de la lumière des etoiles C R 63 p 621—628 (1866)

³⁾ A Secchi, Sui les specties stellaires, troisième note C R 66 p 398—403 (1868) Hierzu und zu dem folgenden auch noch eine Reihe Aufsatze im Bulletino meteorologico dell'osservatorio dell' collegio Romano Bd $0\,\mathrm{ff}$ *

⁴⁾ A Secchi, Sui la presence de la vapeur d'eau dans le voisinage des taches solaires et sur l'etude de quelques astres C R 68 p 358 360 (1869)

⁵⁾ W Huggins, Further observations on the spectra of some stars and nebulae with an attempt to determine therefrom, whether these bodies are moving towards or from the earth, also observations on the spectra of the sun and of comet II 1868 Phil Trans 158, II p 529—564 (1868), auch Phil Mag (4) 36 p 55—60 (1868)

⁶⁾ W Huggins and W A Miller, On the spectra of the fixed stars Phil Trans 154, II p 413-436 (1864)

zu zeigen, dass man auch bei scheinbar einwandfreiei Versuchsanordnung Linienverschiebungen bald nach dem rothen, bald nach dem blauen Ende des Spectrums erhalten konne Er schliesst "que la raie pouvait paraître constamment d'un côte ou d'autre, selon la disposition de l'instrument, sans que l'observateur eut un indice assez sûr pour reconnaître l'illusion dont il etait victime"

- 295. Wit mussen hier ein Jahr zuruckgreifend bemerken, dass seit 1875 auch in Gieenwich von Christie¹) und Maunder²) die Beobachtung der Sternspectra aufgenommen worden war und seit 1876 zum regelmassigen Arbeitsprogramm der Steinwarte gehorte Ihnen schloss sich seit 1879 Seabroke¹) an Die Beobachtungen wurden fast 20 Jahre mit wechselnden Apparaten, zumeist unter Benutzung des Christieschen Halbprismenspectroscopes fortgesetzt, ohne dass der Erfolg den aufgewandten Bemuhungen entspiochen hatte
- 296. Gegen die ersten, von Chiistie publiciten Resultate wandte sich nun auch Secchi Huggins⁴) antwortete, indem er für seine Beobachtungen systematische Fehler für ausgeschlossen erachtete, während sich in Greenwich in der That solche gezeigt hatten Darauf hielt Secchi an seiner die Thatsachlichkeit der Dopplerschen Verschiebungen negmenden Ansicht fest

Er fand einen eifrigen Anhanger an Spee?), der nicht nur die Beobachtungen an Sternspectren verwarf, sondern auch von allen anderen spectralen Versuchen nichts wissen wollte, die auf Dopplersche Verschiebungen hindeuten. Ja er sucht sogar Secchi als Autorität für diese Ansicht hinzustellen

¹⁾ W H M Christie, Monthly Not 36 p 27—37 (1876) — Note on the displacement of lines in spectra of stars Monthly Not 36 p 313—317 (1876)

²⁾ Greenwich Observations (I = allgemeiner Theil, II = Spectroscopic Observations, III = Report of the Royal Astronomer) (1876), I p 23, 125, II p 77—122, III p 12 — (1877), I p 125—127, II p 77—103, III p 12—13 — (1878), I p 128—129, II p 12—22 III p 12—13 — (1879), I p 125, II p 8—15, III p 11 — (1880), I p 123—124, II p 1—62, III p 11 — (1881), I p 76—77, II p 16—57, II p 9—10, bis hierher sind die Berichte von Arry, von 1881 ab von Christie (1882), I p 80—81, II p 1—33, III, p 9—11 — (1883), I p 75—76, II p 24—68, III p 7—9 — (1884), I p 78—79, II p 1—34, III p 10—11 — (1885), I. p 83—84, II p 5—20, III p 10—11 — (1886), I p 83—85, II p 6—15, III p 10—12 — (1887), I p 85—86, II p 1—20, III p 11—13 — (1888), I p 85—86, II p 6—9, III p 11—12 — (1889), I p 85—86, II p 1—24, III p 10—12 In diese beiden letzten Jahre fallt schon die Einfuhrung des photographischen Verfahrens Die Berichte Arrys und Christies finden sich auch in den Monthly Not 36 p 318—326 (1876), 37 p 22—36 (1877), 38 p 493—508 (1878), 41 p 109—121 (1880), 42 p 230—240 (1881), 43 p 80—84 (1882) 44 p 89—96 (1883), 45 p 330—343 (1884) u s w

³⁾ G M Seabroke, Spectroscopic observations of the motions of stars in the line of sight, made ad the Temple Observatory, Rugby Monthly Not 39 p 450—453 (1879), 47 p 93—100 (1886), 50 p 72—80 (1890)

⁴⁾ W Huggins, Letter on reply to father Secchis letter on the displacement of the stellar lines Phil Mag (5) 2 p 72—74 (1876) — Sui le déplacement des raises dans le spectre des étoiles produit par leur mouvement dans l'espace C R 82 p 1291—1293 (1876)

⁵⁾ Spée, Sur le displacement des raies du spectres des étoiles Mem cour Acad Brux, collection en 8° 30 p 1—15 (1880) Dazu Houzeau et Montigny, Rapport Bull de Belg (2) 47 p 318—324 (1879)

widerlegen suchte Fizeau³) zog auch die Aberration zur Erklarung hei an Es mag an dieser Stelle genugen, auf die Schmidtsche Sonnentheorie und auf die neuesten Untersuchungen von Julius ⁴), Wood⁵), Ebeit⁶), Wilsing⁷) und andeien hinzuweisen, in deren Zusammenhang die Frage erortert wurde, ob die anomale Dispersion prismatoidisch gestalteter Dampfmassen nicht auch scheinbare Linienveischiebungen von der Art und Grossenordnung der in den Protuberanzen us w bemerkten hervorrufen konne Die Entscheidung, dass beide Erscheinungen vergleichbar waren, wurde in dei That die Anwendbarkeit des Dopplerschen Principes in vielen Fallen einschranken Nach der bisherigen Entwicklung der Frage ist wohl anzunehmen, dass die im Sonnenspectrum beobachteten Vorgange wenigstens zum grossten Theile auf die Bewegung leuchtender und absorbirender Massen zuruckzufuhren sind

298. Eine Controlle der richtigen Anwendung des Doppler schen Principes ist naturgemass jedoch nur in solchen Fallen möglich, wo es sich um eine bei eits anderweitig bestimmte Geschwindigkeit handelt. Solche Falle liegen vor bei der Rotation der Sonne und der Rotation und Bewegung der grossen Planeten

Secchis) war dei erste, dei das Spectioscop auf den Ost- und Westrand der Sonne richtete und eine Differenz wahrnahm Volpicellis) beschaftigte sich theoretisch mit der Erscheinung Im Jahre darauf gelang es dann H C Vogelis) mit dem Reversionsspectroscop, das Zollneris gerade

¹⁾ H Faye, Réponse a une Note de M Thollon sur l'interpretation d'un phénomene de spectroscopie solaire C R 97 p 779—782 (1883)

²⁾ L Thollon, Sur l'interprétation de quelques phenomenes de spectroscopie solaire C R 97 p 747-749 (1883)

³⁾ H Fizeau, Remarques sur l'influence que l'aberration de la lumiere peut exercer sur les observations des protubérances solaires par l'analyse spectiale C R 113 p 853-356 (1501)

⁴⁾ W H Julius, Solar phenomena considered in connection with anomalous dispersion of light. Akad v Wetens Amsterdam 1900, p 575—588, On the origin of the double lines in the spectrum of the chromosphere, due to anomalous dispersion of light from the photosphere. Proc Roy Soc Ainsterdam 1901, p 195—203 — Phys Zs 2 p 348—353, 357-360 (1901) — Ueber die Doppellinien im Spectrum der Chromosphere und ihre Erklärung aus der anomalen Dispersion des Photospharenlichtes. Phys Zs 3 p 154—158 (1902)

⁵⁾ R W Wood, On the production of a line spectrum by anomalous dispersion, an dits application to the "flash spectrum" Astrophys J 13 p 63—67 (1901)

⁶⁾ H Ebert, Die anomale Dispersion gluhender Metalldampfe und ihr Einfluss auf Phanomene der Sonnenoberflache Astron Nachi 155 p 177—183 (1901)

⁷⁾ J Wilsing, Ueber die Bedeutung der anormalen Dispeision des Lichtes für die Theorie der Sonnenchromosphäre und dei Protuberanzen Astron Nachr 156 Nr 3785 p 225—229 (1901).

⁸⁾ A Secchi, Ricerche nelle protuberanze solari Nuovo Cim (2) 3 p 217-220 (1870).

⁹⁾ P Volpicelli, Formula generale per la variazione del tono prodotto dal moto del corpo sonoro e dell'ascoltatore, corollari di questa formula, e considerazioni sul modo, col quale credesi potersi spiegare lo spostamento delle righe di Fraunhofei nello spettro del sole, a motivo del suo moto rotatorio. Atti Acc Lincei 23 p 232—244 (1870)

¹⁰⁾ H C Vogel, Resultate spectralanalytischer Beobachtungen, angestellt auf der Sternwarte zu Bothkamp Astron Nachr 78 p 240—251 (1871) — Beobachtungen, angestellt auf der Sternwarte zu Bothkamp 1 p 35—43 (1871)

¹¹⁾ F Zöllner, Ueber ein neues Spectroscop nebst Beiträgen zur Spectralanalyse der

sammensetzen Auch hier passt das berechnete Resultat zu den sonstigen Bestimmungen

In sehr geistvoller Weise machte dann Cornu 1) von der Linienverschiebung bei seinen Untersuchungen über die terrestrischen Linien Gebiauch erzeugt durch ein doppelbrechendes Pilsma ein Doppelbild der Sonne auf dem Spalt des Spectroscopes, und benutzt zunachst die Verschiebung, dann auch die Neigung der von dem Sonnenaquator herruhrenden Linien, um diese von den terrestrischen zu trennen Endlich bringt er vor dem Spalt eine oscillirende Linse an, die abwechselnd das Licht von dem einen und von dem anderen Sonnenrande auf den Spalt wirft, so werden die Sonnenlinien in Bander ausgezogen, wahrend die terrestrischen ungeandert bleiben sich, dass die Methode ausserordentlich empfindlich ist Eine an den D-Linien vorgenommene Messung ergiebt eine Verschiebung von $\frac{1}{77.3}$ ihres Abstandes, während $\frac{1}{75}$ berechnet war

Ausfuhrliche Untersuchungen über die Verschiebung der Linien an den Sonnenrandern stellten dann noch Crew2) und namentlich Duner3) an benutzten Rowlandsche Gittei und bezogen die zu messenden Linien auf die gleichzeitig vorhandenen terrestrischen Crew ging bis zu 450 heliocentrischer Breite, Duner sogar bis 750 Es ergab sich eine gute Uebereinstimmung mit den an Sonnenflecken gemachten Beobachtungen auch insofern, dass die spectroscopische Bestimmung auf dieselben Fragen in Bezug auf die Rotationsgeschwindigkeit in verschiedenen Schichten und verschiedenen Breiten der Sonne fuhrte, wie jene

300. Doch wir sind mit diesen Untersuchungen schon weit hinausgeeilt übei die Zeit des ersten Aufschwungs der Dopplerschen Theorie in ihrer spectroscopischen Anwendung

Wir wenden uns daher zu den sechziger Jahren zuruck, an deren Ende jene astrophysicalischen Versuche stattfanden Sie blieben nicht allein nächst brachten eine Reihe acustischer Versuche der Theorie eine werthvolle Stutze

R Konig 4) hatte schon 1865 gezeigt, wie man mit 2 Stimmgabeln das

¹⁾ A Cornu, Etude spectrale du groupe de raies telluriques nommé α par Ångström. C. R 98 p 169-176 (1884) - A Cornu, Etude des bandes telluriques α, B et A du spectre solaire Ann chim et phys (6) 7 p 1-102 (1886)

²⁾ H Crew, On the period of the rotation of the sun as determined by the spectro-Scope Amer J (3) 35 p 151-159 (1888) - On the period of rotation of the sun Amer. J. (3) 38 p 204-213 (1889)

³⁾ N C Dunér, Recherches sur la rotation du soleil Act Soc Ups (3) 14 p 1-75 (1891) — Sur la rotation du soleil Astron Nachr 124 Nr 2968 p 267—270 (1890), nach Öfvers K Vet Ak Forh 47 p 17-21 (1890)

⁴⁾ R Konig, Catalogue des appareils d'acoustique Paris 1865* — Pisco, Die neueren Apparate der Acustik Wien 1865*, p 224 - R Radau, L'acoustique ou les phénomènes du son Paris 1867*, p 283-285

ist denn die Theorie Kettelers durchaus ungleich und wenig übersichtlich Während der Untersuchung selbst erweitert sich der Kiels der Betrachtung Dieselbe geht aus von einer Kritik Klinkerfues, dessen Ableitungen durch eine andere ersetzt werden, die gleichfalls auf mechanischer Grundlage nuht. im ubrigen sehr umstandlich ist, dann thut jedoch Ketteler einen wichtigen Schutt vorwalts, indem er die Dopplersche Theorie auf die Reflexion anwendet und nachweist, dass auch bei der Reflexion an einem bewegten Korper eine Wellenlangenanderung stattfindet, die gefunden wird, wenn man die schembare Bewegung des Spiegelbildes der Lichtquelle in Bezug auf den bewegten Korper in Rechnung zieht Endlich combinirt er seine Lichttheorie für bewegte Korper, die ebenfalls zum Fresnelschen Fortfuhrungscoefficienten führt, mit dem Dopplerschen Princip und gelangt so zu dem Nachweis, dass auch mit der Brechung an einem bewegten Gitter eine Wellenlangenanderung verknupft ist, wobei indes heivorzuheben ist, dass die Bewegung des Gitters oder des Prismas relativ zum Beobachter und zur Lichtquelle stattfinden muss

W Michelson¹) hat in der neuesten Zeit für Prismen entsprechende Sätze in allgemeinerer und eleganterer Weise abgeleitet und darauf aufmerksam gemacht, dass in einigen Fallen wirklich Bewegungen prismatoidischer Massen eintreten konnten, deren Effect in einer Aenderung der bemerkten Wellenlange bestände

302. Wir kehren zu Kettelei zuluck Man findet bei ihm weitei hin noch eine Rechnung über den bekannten Versuch Klinkerfues, betreffend die Absorption des Bromdampfes?) Ferner berechnet Ketteler den Einfluss der Bewegung auf die Intensität Schon Dopplei hatte einen solchen behauptet, wie wir sahen, Fizeau hatte eine Formel aufgestellt, und auch die Formeln Petzvals hatten einen Einfluss eigeben Ketteler betrachtet die Amplitude einer Schwingung als unabhängig von der Bewegung des schwingenden oder die Wellenbewegung erregenden Korpers Alsdann hebt sich für einen kurzen Zeitraum immer dei Einfluss des als Mittelweith genommenen absoluten Abstandes des Beobachters von der Lichtquelle gegen die Veränderung der Schwingungsdauer nach dem Doppleischen Principe weg, und es kommt das Resultat, dass die Intensität in grossen Entfeinungen vom leuchtenden Korpei von dessen Bewegung unabhängig sei

Dieses Resultat Kettelers wurde von Eotvos3) angefochten, der sich

Pogg Ann 146 p 406—431 (1872) - Nachtraglicher Zusatz zu der Abhandlung über die Aberration Pogg Ann 147 p 478—479 (1872) — Astronomische Undulationstheorie oder die Lichtes von der Aberration des Lichtes 274pp 8° Bonn 1873 bei P Neusser

¹⁾ W Michelson, On Doppler's principle Astroph J 13 p 192-198 (1901) — Zur Frage uber die richtige Anwendung des Dopplerschen Principes J de russ phys chem. Ges. 21 Nr 7 (1899)*. Fortschr (2) 55 p 662 (1899)

²⁾ Man vergl auch H Haga, Ueber den Versuch von Klinkerfues, Recueil de travaux offerts par les auteurs à H A Lorenz La Haye 1900 bei Martinus Nijhoff p 583-587

³⁾ R Eotvos, Ueber die Intensitat der wahrgenommenen Schwingungen bei Bewegung der Schwingungsquelle und des Beobachters Pogg Ann 152 p 513-535 (1874)

von van der Willigen¹), der 1874 eine umfangreiche Abhandlung veröffentlichte, in der er das ganze ihm bekannte Material einer ablehnenden Kritik unteizog. Die sammtlichen bis dahm ausgesprochenen theoretischen Ansichten werden als mehr oder minder grobe Irrthumer, die positiven Ergebnisse allei Versuche als Beobachtungsfehler erklart, die entstanden seien durch unvermeidliche Mangel der Apparate

Die isoliten Wellenimpulse Dopplers sind auch für ihn der Stein des Anstosses Man musse auf das mechanische Detail des Vorganges eingehen Mit einer sonderbaren Verquickung der Vorgange bei dem Zustandekommen einer stehenden Welle mit dem Huygensschen Princip nimmt er an, die secundaren Eiregungscentren sendeten nach allen Seiten, auch nach ruckwarts, Impulse aus, durch deren Interferenz die eigentliche Wellenbewegung zustande komme So gelangt van dei Willigen zu dem Schlusse, dass auch bei einer Bewegung des strahlenden Korpers keine Aenderung der Lichtperiode eintreten konne, da alle nicht mit der dem Ruhezustande entspiechenden Phase eintreffenden Eriegungen sich wirkungslos zerstreuen mussten Deingemass ergebe die Dopplersche Ansicht von den Wellenstossen sogar, dass alles Licht ausgeloscht weide, sobald die Annahei ungsgeschwindigkeit der Lichtquelle gleich dei Halfte dei Fortpflanzungsgeschwindigkeit sei

Wahrend nun van der Willigen das Dopplersche Princip in seiner physiologischen Bedeutung gelten lasst, wenn wir uns einmal dieses Ausdrückes bedienen durfen, spricht er ihm, ahnlich wie früher Petzval, jede objective Bedeutung ab Zu dem Widersprüch, in den er sich dadurch verwickelt, bemerkt er "ce sont lå, en effet, deux elements qu'il faut ici nettement distinguer le nombre des poussees d'onde recueillies et le nombre des vibrations executees par les molecules du milieu dans un temps donne, le premier est change, le second ne l'est pas "

Er will zugeben, dass ein gelber Lichtstrahl dem Auge roth erscheinen konne, allein er meint, ganz wie früher Klinkerfues "le rayon n'en continuera pas moins, avec le même prisme, à avoir comme rayon rouge le même indice de réfraction, par consequent la même deflexion, qu'il avait comme rayon jaune lorsque la source etait immobile, — a condition que la durce de vibration de ses molecules et la longueur d'onde proprement dite n'aient subit aucune alteration "

Zuletzt fasst ei seine Einwurfe in folgenden Sätzen zusammen

1 que dans un milieu élastique indefini aucune impulsion ou choc moleculaire, aucune phase, ne peut être transmise comme telle, mais seulement comme partie integrante d'une vibration moléculaire qui emane d'un point fixe ou comme poussee d'onde ou phénomène sommatoire des vibrations élémen-

¹⁾ V S M van der Willigen, Sur la faussete de la proposition que la réfraction des rayons lumineux est modifiee par le mouvement de la source lumineuse et du prisme Arch Mus. Teyler 3 p 305-376 (1874) — Dazu auch Sur l'influence que le mouvement de la Terre exerce sur les phénomènes de diffraction Arch Mus. Teyler 3 p 72-83 (1876) p 82

relatively to our system" Allein die spectroscopischen Hulfsmittel reichten nicht, die geringste bemerkbare Geschwindigkeit wurde 196 engl Meilen betragen haben Eine Reihe Sterne, die gepruft wurden, unter anderen auch Sirius, liessen keine Verschiebung erkennen

Indes wurden diese Ergebnisse erst 1868 veroffentlicht in einer wichtigen Abhandlung, die fast gleichzeitig mit Secchis zweitem Aufsatze erschien Allein wahrend das Resultat bei diesem negativ ist, gelangt Huggins nach den Bemuhungen mehrerer Jahre nun doch zu einem positiven Eigebniss, ei findet im Spectrum des Sirius eine Verschiebung dei F-Linie, aus der sich eine Geschwindigkeit von etwa 29 englischen Meilen ergiebt. Die Untersuchung des großen Nebels im Orion zeigte jedoch nur, dass eine etwaige Geschwindigkeitsverschiebung unter der Beobachtungsgrenze lag. Eine Reihe andeier Beobachtungen hielt Huggins zuruck, um sie zuerst weiter zu prufen

292. In die Abhandlung Huggins' ist ein Brief Maxwells') vom 10 Juni 1867 eingeschlossen, in welchem sich dieser ebenfalls mit dem Dopplerschen Princip beschaftigt, von dem er einen elementaien Beweis giebt, und das er streng von den in das Gebiet der Aberiation geholigen Eischeinungen trennt Indes wild, was das eiste anlangt, nichts Neues gegeben, das Interesse des Briefes liegt von Allem in seinem zweiten Theile, der zugleich eine Ablehnung der Meinung Klinkerfues' enthalt, freilich ohne einen Namen zu nennen

Der Brief Maxwells scheint die nirge Meinung veranlasst zu haben, als ob Huggins durch ihn zu der Untersuchung der Fixsteinspectia veranlasst worden sei. Wir haben bereits gesehen, dass dies nicht der Fall war, zum Ueberfluss zeigt es auch noch ein Brief Maxwells?) aus dem Jahre 1868, in dem er die Selbstandigkeit Huggins' ausdrucklich betont, der direct von Dopplers Arbeiten angeregt worden war

Wir wollen an dieser Stelle sogleich eine kleine Priolitätsdiscussion erwähnen, die einige Jahre später zwischen Secchiß und Huggins!) stattfand über die Frage, wer zuerst die Untersuchung der Sterne nach der Dopplerschen Methode ins Auge gefasst habe, und in der sich Secchi darauf berief, dass seine beiden ersten Publicationen thatsachlich frühei als diejenigen von Huggins eifolgt seien, während Huggins den geringen Zeitunterschied der Abhandlungen von 1868 (2 Monate) und seine Unabhangigkeit betonte. Indes

¹⁾ On the influence of the motions of the heavenly bodies on the index of refraction of light Phil Trans 158, II p 532—535 (1868)

²⁾ W Huggins, Motion in the line of sight Observatory 1901 p 459 — Astrophys. J 14 p 369 (1901)

³⁾ A Secchi, Sur le deplacement des raies dans les specties des étoiles, produit par leur mouvement dans l'espace C R 82 p. 761-765 (1876) — Phil Mag (5) 1 p 569-571 (1876) — Nouvelles remarques sur la question du déplacement des raies spectrales du au mouvement propre des astres C R 83 p 117-119 (1876)

⁴⁾ W Huggins, Sur le déplacement des raies dans le spectie des étoiles produit par leur mouvement dans l'espace C R 82 p 1291—1293 (1876) — Letter on reply to father Secchi's letter on the displacement of the stellar lines Phil Mag (5) 2 p 72—74 (1876)

war die Frage gegenstandslos, denn bei dem negativen Resultate Secchis konnte nur die Prioritat der Idee als Gegenstand in Frage kommen. Diese wollten sich abei weder Secchi¹), noch Maxwell, noch auch Huggins zuschreiben. da seit den Arbeiten Doppleis 25 Jahre, seit der Fizeaus 20 Jahre und seit den Arbeiten Machs 5 Jahre verflossen waren. Die hervorragende Bedeutung der Huggins schen Arbeit lag vielmehr in ihrem positiven Resultat, in der erstmaligen Ueberwindung der ausserordentlichen Schwierigkeiten, die einer sicheren Wahrnehmung der Dopplerschen Verschiebungen entgegenstanden

Huggins²) setzte dann in den nachsten Jahren seine Beobachtungen und Messungen mit immei verbesserten Hulfsmitteln fort, indem er eine wachsende Zahl von Steinen untersuchte und, bei mancher Unsicherheit im einzelnen, die Thatsachlichkeit und Messbarkeit der Linienverschiebungen in den Steinspectren ausser Zweisel setzte

- 293. H C Vogel³) griff kurz nach Huggins dieselbe Frage auf und stellte zu Bothkamp an den Spectren von Sirius, Procyon und einigen anderen Steinen eine Reihe von Beobachtungen an, die gleichfalls zu einem positiven Resultate führten, und gestatteten, angenaherte Berechnungen dei Sterngeschwindigkeiten vorzunehmen
- 294. Doch blieben auch hier die Beobachtungen der Sternspectren mit betrachtlichen Unsicherheiten behaftet, was bei der Schwierigkeit der Justirung der Vergleichsspectra, bei der Lichtschwache, dem verschiedenen Charakter der Steinlinien und irdischen Linien, bei der Abhangigkeit von der Luftbeschaffenheit, den Schwierigkeiten der ocularen Messungen und der Kleinheit der zu messenden Grossen nicht verwunderlich ist

Secchi¹), der selbst auf anderen Gebieten sich des Dopplerschen Princips bediente, gelangte sogar nach zahlreichen missrathenen Versuchen zu dem Schlusse, dass eine Ocularbeobachtung gar nicht möglich sei, und suchte

¹⁾ Secchi selbst gab spater an, er habe durch Billets Optik die Auregung empfangen Huggins ging, wie schon erwahnt, von Doppler selbst aus

²⁾ W Huggins, On the spectrum of the great nebula in Orion, and on the motions of some stars towards or from the earth Proc Roy Soc 20 p 379—394 (1872) — Nat 6 p 231—235 (1872) — Phil Mag (4) 45 p 133—147 (1873) — On the motions of some of the nebulae towards or from the earth Proc Roy Soc 22 p 251—254 (1874) — Phil Mag (4) 48 p 471—474 (1874)

³⁾ H C Vogel, Resultate spectralanalytischer Beobachtungen angestellt auf der Sternwarte zu Bothkamp Astron Nachr 78 p 240—251 (1871) — Beobachtungen, angestellt auf der Sternwarte des Kammerherrn von Bulow zu Bothkamp Leipzig 1872 bei Engelmann, Heft 1 p 33 f — Versuche, die Bewegung der Sterne durch spectroscopische Beobachtungen zu ermitteln Astron Nachr 82 p 292—297 (1873)

⁴⁾ A Secchi, Sur le déplacement des raies dans les spectres des étoiles, produit par leur mouvement dans l'espace C R 82 p 761—765 (1876) — Nouvelles remarques sur la question du déplacement des raies spectrales dû au mouvement propre des astres C R 83 p 117—119 (1876). — Sullo spostamento delle righe negli spettri delle stelle prodotto dal loro movimento nello spacio Mem Spett Ital 5 p 83—87 (1876) — Sullo spostamento delle righe spettrali nelle stelle Mem Spett Ital 5 p 89—91 (1876)

zu zeigen, dass man auch bei scheinbar einwandfreier Versuchsanordnung Linienverschiebungen bald nach dem rothen, bald nach dem blauen Ende des Spectrums erhalten konne Er schliesst "que la raie pouvait paraître constamment d'un côte ou d'autre, selon la disposition de l'instrument, sans que l'observateur eut un indice assez sûr pour reconnaître l'illusion dont il etait victime"

- 295. Wit mussen hier ein Jahr zuruckgreifend bemerken, dass seit 1875 auch in Gieenwich von Christie¹) und Maunder²) die Beobachtung der Sternspectra aufgenommen worden war und seit 1876 zum iegelmassigen Albeitsprogramm der Steinwarte gehorte Ihnen schloss sich seit 1879 Seabroke¹) an Die Beobachtungen wurden fast 20 Jahre mit wechselnden Apparaten, zumeist unter Benutzung des Christieschen Halbprismenspectroscopes fortgesetzt, ohne dass der Erfolg den aufgewandten Bemuhungen entsprochen hatte.
- 296. Gegen die ersten, von Christie publiciten Resultate wandte sich nun auch Secchi Huggins⁴) antwortete, indem er für seine Beobachtungen systematische Fehler für ausgeschlossen erachtete, während sich in Greenwich in der That solche gezeigt hatten Darauf hielt Secchi an seiner die Thatsachlichkeit der Doppleischen Verschiebungen negmenden Ansicht fest

Er fand einen eifrigen Anhanger an Spee⁵), der nicht nur die Beobachtungen an Sternspectren verwarf, sondern auch von allen anderen spectialen Versuchen nichts wissen wollte, die auf Dopplersche Verschiebungen hindeuten Ja ei sucht sogar Secchi als Autorität für diese Ansicht hinzustellen

¹⁾ W H M Christie, Monthly Not 36 p 27-37 (1876) — Note on the displacement of lines in spectra of stars Monthly Not 36 p 313-317 (1876)

²⁾ Greenwich Observations (I = allgemeiner Theil, II = Spectroscopic Observations, III = Report of the Royal Astronomer) (1876), I p 23, 125, II p 77—122, III p 12 — (1877), I p 125—127, III p 77—103, III p 12—13 — (1878), I p 128—129, II p 12—22, III p 12—1.3 — (1879), I p 125, III p 8—15, III p 11 — (1880), I p 123—124, II p 1—02, III p 11 — (1881), I p 76—77, II p 16—57, II p 9—10, bis line hei sind die Berichte von Airy, von 1881 ab von Christie (1882), I p 80—81, II p 1—33, III, p 9—11 — (1883), I p 75—76, II p 24—68, III p 7—9 — (1884), I p 78—79, II p 1—34, III p 10—11 — (1885), I p 83—84, II p 5—20, III p 10—11 — (1886), I p 83—85, II p 6—1) III p 10—12 — (1887), I p 85—86, II p 1—20, III p 11—13 — (1888), I p 85—86, II p 6—9, III p 11—12 — (1889), I p 85—86, II p 1—24, III p 10—12 In diese beiden letzten Jahre fallt schon die Einfuhrung des photographischen Verfahrens Die Berichte Airys und Christies finden sich auch in den Monthly Not 36 p 318—326 (1876), 37 p 22—36 (1877), 38 p 493—508 (1878), 41 p 109—121 (1880), 42 p 230—240 (1881), 43 p 80—84 (1882), 44 p 89—96 (1883), 45 p 330—343 (1884) u s w

³⁾ G M Seabroke, Spectroscopic observations of the motions of stars in the line of sight, made ad the Temple Observatory, Rugby Monthly Not 39 p 450-453 (1879), 47 p 93-100 (1886), 50 p 72-80 (1890)

⁴⁾ W Huggins, Letter on reply to father Secchis letter on the displacement of the stellar lines Phil Mag (5) 2 p 72—74 (1876) — Sur le déplacement des raies dans le spectre des étoiles produit par leur mouvement dans l'espace C R 82 p 1291—1293 (1876)

⁵⁾ Spée, Sur le displacement des raies du spectres des etoiles Mem cour Λcad Biux, collection en 8° 30 p 1—15 (1880) Dazu Houzeau et Montigny, Rapport Bull de Belg (2) 47 p 318—324 (1879)

Indes ging auch dieser entschieden zu weit. Die Limenverschiebungen waren durch Huggins und Vogel wohl sicher nachgewiesen, anders dagegen stand es mit der Grosse der beobachteten Verschiebungen. Denn die Folgezeit lehrte, dass mit dem Auge bei den schon genannten Schwierigkeiten nicht genugend sichere Messungen zu eizielen sind. Vogel und Huggins liessen die letzteren deshalb nach einigen Jahren liegen, wahrend die Beobachtungen in Greenwich und Rugby fortgesetzt wurden. Allein die Fehler blieben von der Ordnung der zu messenden Grossen. Nur im Durchschnitt konnte der Sinn der Verschiebung sichergestellt werden.

297. Wir konnen auf die Kritik dieser Messungen hier nicht naher eingehen und wenden uns daher zu einem anderen spectroscopischen Gebiete, auf dem dei grossere Betrag der Linienverschiebungen die Beobachtung leichter und deutlicher von statten gehen liess

Lockyer¹) war es, der schon 1869 bei der Untersuchung der Spectia von Sonnenflecken und Protubeianzen eigenthumliche Verdiehungen, Verschiebungen und Zeiteissungen von Linien entdeckte, in denen er sogleich eine Wirkung der Bewegung dei gluhenden Gasmassen nach dem Dopplerschen Princip erkannte "The accompanying changes of refrangibility of the lines in question shaw, that the absorbing materials moves upwards and downwards as regard the radiating material and that these motions may be determined with considerable accuracy" Er zeigte dann, wie man die beobachteten Erscheinungen bis ins einzelne durch auf- und absteigende oder wirbelnde Bewegung der Gasmassen in der Sonnenphotosphare erklaren konne

Die Beobachtungen sind seitdem von Lock ver selbst und zahlieichen anderen Beobachtern vervollstandigt und erweitert worden. Wir nennen nur Secchi²), Respighi³), Vogel⁴), Lohse⁴), Young⁵), Seabioke⁶), Thollon⁷) und die langen Beobachtungsiehen, die im Greenwich in den 70er und 80er Jahren angestellt wurden. Die Verschiebungen führten zum Theil auf ungeheure Geschwindigkeiten, die schon Respighi die Frage nahe legten, ob nicht vielleicht auch andere Ursachen die Verzeirungen der Linien herbeiführen



¹⁾ J N Lockyer, Spectroscopic observations of the sun Proc Roy Soc 17 p 131—133, 350—356, 415—418 (1869) — Observations spectroscopiques du soleil (' R 70 p 1268—1274 (1870)

²⁾ A Seechi in den C R 68 69 70. 75 76 u s w Atti Acc Inncei 22 23 24 25 u s w

³⁾ L Respighi, Sulle osservazioni spettioscopiche del bordo e delle protuberanze solari fatte all osservatorio del campidoglio. Atti Acc Lincei 24 p 62—112 (1870)

⁴⁾ II C Vogel, Resultate spectralanalytischer Beobachtungen, angestellt auf der Steinwarte zu Bothkamp Astron Nacht 78 p 210-251 (1870) — Beobachtungen angestellt auf der Steinwarte zu Bothkamp 1 p 33f Leipzig (1871), 2 p 30-42 (1873) 3 (Lohse) p 8-12 (1875)

⁵⁾ C A Young, Am J m den Bd 50ff Franklin Inst J Bd 58ff The Sun.

⁶⁾ G M Scabroke, Note on the displacement of the bright lines in the spectrum of the solar chromosphere Monthly Not 30 p 197-198 (1870)

⁷⁾ L Thollon, Taches et protuberances solanes observees avec un spectroscope à grande dispersion C R 89 p 855-858 (1879) — Cyclone solane C R 90 p 87-90 (1880)

konnten Dieselben Bedenken eineuerte Faye¹), wahrend Thollon²) sie zu widerlegen suchte Fizeau³) zog auch die Aberration zur Erklarung heian Es mag an dieser Stelle genugen, auf die Schmidtsche Sonnentheorie und auf die neuesten Untersuchungen von Julius⁴), Wood⁵), Ebeit⁶), Wilsing⁷) und andeien hinzuweisen, in deren Zusammenhang die Fiage eiortert wurde, ob die anomale Dispersion piismatoidisch gestalteter Dampfmassen nicht auch scheinbare Linienveischiebungen von der Art und Grossenordnung dei in den Protuberanzen u s w bemerkten hervorrufen konne Die Entscheidung, dass beide Erscheinungen vergleichbai waren, wurde in dei That die Anwendbaikeit des Dopplerschen Principes in vielen Fallen einschianken Nach der bisherigen Entwicklung dei Frage ist wohl anzunehmen, dass die im Sonnenspectrum beobachteten Vorgange wenigstens zum grossten Theile auf die Bewegung leuchtender und absorbirender Massen zuinuckzufuhren sind

298. Eine Controlle dei richtigen Anwendung des Dopplerschen Principes ist naturgemass jedoch nur in solchen Fallen moglich, wo es sich um eine bei eits anderweitig bestimmte Geschwindigkeit handelt. Solche Falle liegen von bei der Rotation der Sonne und der Rotation und Bewegung der grossen Planeten

Secchis) war der eiste, der das Spectroscop auf den Ost- und Westrand der Sonne nichtete und eine Differenz wahrnahm Volpicelli") beschaftigte sich theoretisch mit der Erscheinung Im Jahre darauf gelang es dann H C Vogeli") mit dem Reversionsspectroscop, das Zollner") gerade

¹⁾ H Faye, Réponse a une Note de M Thollon sur l'interpretation d'un phénomene de spectroscopie solaire C R 97 p 779—782 (1883)

L Thollon, Sur l'interprétation de quelques phenomenès de spectroscopic solaire
 R 97 p 747—749 (1883)

³⁾ Ĥ Fizeau, Remarques sui l'influence que l'aberration de la lumiere peut exercer sui les observations des protubérances solaires par l'analyse spectrale C R 113 p 353-356 (1891)

⁴⁾ W H Julius, Solar phenomena considered in connection with anomalous dispersion of light. Akad v Wetens Amsterdam 1900, p 575—588, On the origin of the double lines in the spectrum of the chromosphere, due to anomalous dispersion of light from the photosphere. Proc Roy Soc Amsterdam 1901, p 195—203 — Phys Zs 2 p 348—353, 357—360 (1901) — Ueber die Doppellinien im Spectrum der Chromosphare und ihre Erklarung aus der anomalen Dispersion des Photospharenlichtes. Phys Zs 3 p 151—158 (1902)

⁵⁾ R W Wood, On the production of a line spectrum by anomalous dispersion, an dits application to the "flash spectrum" Astrophys J 13 p 63—67 (1901)

⁶⁾ H Ebert, Die anomale Dispersion gluhender Metalldampfe und ihr Einfluss auf Phanomene der Sonnenoberflache Astron Nachi 155 p 177—183 (1901)

⁷⁾ J Wilsing, Ueber die Bedeutung der anormalen Dispersion des Lichtes für die Theorie der Sonnenchromosphare und der Protuberanzen Astron Nach 156 Nr 3735 p 225—229 (1901)

⁸⁾ A Secchi, Ricerche nelle protuberanze solari Nuovo Cim (2) 3 p 217-220 (1870)

⁹⁾ P Volpicelli, Formula generale per la variazione del tono prodotto dal moto del corpo sonoro e dell' ascoltatore corollari di questa formula, e considerazioni sul modo, col quale credesi potersi spiegare lo spostamento delle righe di Fraunhofer nello spettro del sole, a motivo del suo moto rotatorio. Atti Acc Lincei 23 p 232—244 (1870)

¹⁰⁾ H C Vogel, Resultate spectralanalytischer Beobachtungen, angestellt auf der Steinwarte zu Bothkamp Astron Nachr 78 p 240—251 (1871) — Beobachtungen, angestellt auf der Sternwarte zu Bothkamp 1 p 35—43 (1871)

¹¹⁾ F Zollner, Ueber ein neues Spectroscop nebst Beitragen zur Spectralanalyse der

zum Nachweis sehr kleiner Linienverschiebungen constituirt hatte, die verschiedene Stellung der Sonnenlinien an den beiden Randern deutlich zu sehen und sogar mit einem Prismenspectroscop eine angenaherte Messung der Differenz zu machen, aus der sich ungefahr die richtige Rotationsgeschwindigkeit der Sonne ergab Es zeigte sich hier, wie auch spater, als Secchi¹) das Zollnersche Instrument benutzte und als man es in Greeenwich anwandte, dass es zu instabil sei für exacte Messungen So verschwand es, nachdem es eine Zeit lang grosses Aufsehen erregt und grosse Erwartungen hervorgerufen hatte, ganzlich aus dem spectroscopischen Gerath

299. Die von Secchi und Vogel begonnenen Untersuchungen wurden im den folgenden Jahren mit verfeinerten Hülfsmitteln fortgesetzt

Hastings²) verglich das Spectrum des Sonnencentrums mit dem eines Randes, oder auch die Spectra beider Rander, indem er ein oder zwei zweckmassig geformte Reflexionsprismen vor den Spalt brachte, die das Licht des Sonnenbildes passend in den Spectralapparat inhrten Die Verschiebung war "very clearly shown"

Young?) mass die Verschiebung der Sonnenlinien an den beiden Randein in einem durch ein Rutherfund-Gitter entwolfenen Spectrum Er fand Zahlen, die im Ganzen mit den durch Fleckenbeobachtungen gefundenen übereinstimmen, jedoch etwas grosser als diese sind

Eine Vorrichtung, die gestattet, die Spectra der beiden Sonnenrander gleichzeitig im Spectrum zu beobachten, gab feiner Langley4) an Es leuchtet ein, dass die Verschiebung der Sonnenlinien in den beiden an einander angrenzenden Spectren auch dazu dienen kann, die terrestrischen Linien aufzufinden

Thollon b) macht nun umgekehrt von den als unveranderliche Marken im Spectrum bleibenden Limen der Erdatmosphare Gebrauch, um die Verschiebung der Sonnenlinien zu bestimmen. Er misst dazu das Verhältniss des Abstandes zweier benachbarter Linienpaare, die ziemlich eng sind und sich, im umgekehrter Folge, aus je einer Luftlinie und einer Sonnenlinie zu-

Gesturne Astron Nachi 74 p 305—317 (1869) — Ueber die spectroscopische Beobachtung dei Rotation der Sonne und ein neues Reversionsspectroscop Pogg Ann 144 p 449—476 (1871) Phil Mag (4) 43 p 47—52 (1872) Ber Sätchs Acad 23 p 300—306 — Ueber das spectroscopische Reversionsfeinrohr Pogg Ann 147 p 617—623 (1871) Carls Rep 8 p 330—335 (1872)

¹⁾ A Secchi, Bull meteor dell'osservatorio dell'collegio romano 8 p 83 (1871)*

²⁾ Chas S Hasting, Comparison of the spectra of the limb and of the center of the sun made at the Sheffield scientific school Amer J (3) 5 p 369-371 (1873)

³⁾ C A Young, Observations on the displacement of lines in the solar spectrum caused by the sun's rotation Amer J (3) 12 p 320-328 (1876) — The Sun p 100 (1 Aufl)

⁴⁾ S P Langley, A proposed new method in solar spectrum analysis Amer J (3) 14 p 140-146 (1877)

⁵⁾ L Thollon, Déplacement de raies spectrales du au mouvement de rotation du soleil C R 88 p 169—171 (1879) — Observation sur un groupe de raies dans le spectre solaire C R 91 p 368—370 (1880)

Auch hier passt das berechnete Resultat zu den sonstigen Besammensetzen stimmungen

In sehr geistvoller Weise machte dann Cornu 1) von der Linienverschiebung bei seinen Untersuchungen über die terrestrischen Linien Gebrauch Ei erzeugt durch ein doppelbrechendes Prisma ein Doppelbild der Sonne auf dem Spalt des Spectroscopes, und benutzt zunachst die Verschiebung, dann auch die Neigung der von dem Sonnenaquator herruhrenden Linien, um diese von den terrestrischen zu trennen Endlich bringt er vor dem Spalt eine oscillirende Linse an, die abwechselnd das Licht von dem einen und von dem anderen Sonnenrande auf den Spalt wuft, so werden die Sonnenlimen in Bander ausgezogen, wahrend die terrestrischen ungeandert bleiben Eine an den D-Linien sich, dass die Methode ausserordentlich empfindlich ist vorgenommene Messung ergiebt eine Verschiebung von $\frac{1}{773}$ ihres Abstandes,

wahi end $\frac{1}{75}$ beiechnet wai

Ausfuhrliche Untersuchungen über die Verschiebung der Limen an den Sonnenrandern stellten dann noch Ciew²) und namentlich Duner³) an benutzten Rowlandsche Gitter und bezogen die zu messenden Linien auf die gleichzeitig vorhandenen teirestrischen. Crew ging bis zu 450 heliocentrischer Breite, Dunei sogar bis 75° Es ergab sich eine gute Uebereinstimmung mit den an Sonnenflecken gemachten Beobachtungen auch insofern, dass die spectroscopische Bestimmung auf dieselben Fragen in Bezug auf die Rotationsgeschwindigkeit in verschiedenen Schichten und verschiedenen Breiten der Sonne fuhrte, wie jene

300. Doch wir sind mit diesen Untersuchungen schon weit hinausgeeilt über die Zeit des ersten Aufschwungs der Dopplerschen Theorie in ihrer spectroscopischen Anwendung

Wir wenden uns daher zu den sechziger Jahren zuluck, an deren Ende jene astrophysicalischen Versuche stattfanden. Sie blieben nicht allein nachst brachten eine Reihe acustischer Versuche der Theorie eine werthvolle Stutze

R Konig 4) hatte schon 1865 gezeigt, wie man mit 2 Stimmgabeln das

¹⁾ A Cornu, Etude spectrale du groupe de raies telluriques nommé α par Ångstrom C R 98 p 169-176 (1884) - A Cornu, Etude des bandes telluriques α, B et A du spectre solaire Ann chim et phys (6) 7 p 1-102 (1886)

²⁾ H Crew, On the period of the rotation of the sun as determined by the spectroscope Amer J (3) 35 p 151-159 (1888) - On the period of rotation of the sun Amer J (d) 38 p 204-213 (1889)

s) N C Dunér, Recherches sur la rotation du soleil Act Soc Ups (3) 14 p 1-75 (1891) — Sur la rotation du soleil Astron Nachr 124 Nr 2968 p 267—270 (1890), nach Ofvers K Vet Ak Forh 47 p 17-21 (1890)

⁴⁾ R Konig, Catalogue des appareils d'acoustique Paris 1865* - Pisco, Die neueren Apparate der Acustik Wien 1865*, p 224 - R Radau, L'acoustique ou les phénomènes du son Paris 1867*, p 283-285

10000

Dopplersche Princip quantitativ prüfen kann, indem man passend erregte Schwebungen der bewegten Gabeln zählt. Ja selbst mit einer Gabel lässt sich der Versuch machen; das acustische Spiegelbild der ersten Gabel vertritt dann die zweite.

Ohne Kenntniss der Königschen Versuche gab Mayer¹) dann eine ganz ähnliche Anordnung. Die Resonanz zweier Gabeln hört auf, wenn eine bewegt wird; umgekehrt kann man verstimmte Gabeln durch geeignete relative Bewegung zur Resonanz bringen.

Schüngel²) versuchte sogar auf die Abzählung der Schwebungen mechanisch bewegter Stimmgabeln eine Methode zur Bestimmung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles zu gründen.

Weiterhin verbesserte dann Mach³) seine Versuchsanordnung mit der rotirenden Pfeife und gab eine Methode an, die Wirkung einer Bewegung einer Erschütterungsquelle auf die erregten Schwingungen mit Hülfe der Wellen einer Quecksilberoberfläche sichtbar zu machen. Ein Membranmanometer ist dazu mit einer Sirene verbunden; die Membran trägt einen Stift, der in Quecksilber taucht. Die Oberfläche des letzteren wird dann durch eine synchron mit der Sirene rotirende durchlöcherte Scheibe betrachtet.

Endlich wiederholte H.C.Vogel⁴) die Beobachtungen Buys Ballots in genauerer Weise und unter Anwendung aller Vorsichtsmaassregeln, indem er statt der von Buys Ballot benutzten Blasinstrumente die Dampfpfeife der Locomotive selbst zur Tonquelle nahm. Die beobachteten Tondifferenzen stimmten innerhalb der Fehlergrenzen mit der Theorie Dopplers überein.

301. Doch auch diese letztere selbst wurde gefördert. Fast gleichzeitig wandten sich Ketteler, Eötvös und Veltmann derselben zu. Der erstere begann 1871, veranlasst durch die Abhandlungen von Klinkerfues, eine Reihe von Arbeiten, die er später zusammenfasste, umänderte und mit Zusätzen versehen als "astronomische Undulationstheorie" neu herausgab⁵). So

¹⁾ A. M. Mayer, Acustische Versuche zum Erweise, dass die Wellenlänge eines sich fortbewegenden schwingenden Körpers verschieden ist von derjenigen, welche derselbe vibrirende Körper ohne Ortsveränderung hervorbringt. Pogg. Ann. 146. p. 110—115 (1872). Carls Repert. 8. p. 128—152 (1872). Phil. Mag. (4) 32. p. 278—281 (1872). — Dazu: R. Radau, Bemerkungen über den Einfluss der Bemerkung der Tonquelle auf die Höhe des Tones. Carls Repert. 8. p. 46—48 (1872). — A. Mayer, Mittheilung über Dr. R. Radaus Bemerkungen über den Einfluss der Bewegung der Tonquelle auf die Höhe des Tones. Carls Repert. 8. p. 191—194 (1872). — Errata in Dr. Meyers Acustische Versuche. Carls Repert. 4. p. 379—380 (1872).

²⁾ Schüngel, Ueber Aenderung der Tonhöhe durch Ortsveränderung der Schallquelle und eine darauf gegründete Bestimmung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles. Pogg. Ann. 150. p. 356—368 (1873).

³⁾ E. Mach, Neue Versuche zur Prüfung der Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbänderungen durch Bewegung. Wien. Ber. 77. II. p. 299—310 (1878). Dazu auch: D. van Gulik, Zur Demonstration des Dopplerschen Principes. Zs. f. Unterr. 14. p. 288—290 (1901).

⁴⁾ H. C. Vogel, Ueber die Veränderung der Tonhöhe bei Bewegung eines tönenden Körpers. Pogg. Ann. 158. p. 287-306 (1876).

⁵⁾ E. Ketteler, Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen. Pogg. Ann. 144. p. 109—127 (1871). Pogg. Ann. 147. p. 404—429 (1872).

ist denn die Theorie Kettelers durchaus ungleich und wenig übersichtlich Wahrend der Untersuchung selbst erweiteit sich dei Kieis der Betrachtung Dieselbe geht aus von einer Kritik Klinkerfues, dessen Ableitungen durch eine andere ersetzt werden, die gleichfalls auf mechanischer Grundlage ruht, ım ubrigen sehr umstandlıch ist, danu thut jedoch Ketteler einen wichtigen Schritt vorwarts, indem ei die Dopplersche Theorie auf die Reflexion anwendet und nachweist, dass auch bei der Reflexion an einem bewegten Korpei eine Wellenlangenanderung stattfindet, die gefunden wird, wenn man die scheinbare Bewegung des Spiegelbildes der Lichtquelle in Bezug auf den bewegten Korper in Rechnung zieht Endlich combinnit ei seine Lichttheorie fur bewegte Korper, die ebenfalls zum Fiesnelschen Fortfuhrungscoefficienten fuhrt, mit dem Dopplerschen Princip und gelangt so zu dem Nachweis, dass auch mit der Biechung an einem bewegten Gitter eine Wellenlangenanderung verknupft ist, wobei indes heivoizuheben ist, dass die Bewegung des Gitteis oder des Prismas relativ zum Beobachtei und zui Lichtquelle stattfinden muss

W Michelson¹) hat in der neuesten Zeit für Prismen entsprechende Satze in allgemeinerer und eleganterer Weise abgeleitet und darauf aufmerksam gemacht, dass in einigen Fallen wirklich Bewegungen prismatoidischer Massen eintreten konnten, deren Effect in einer Aenderung der bemerkten Wellenlange bestände

302. Wir kehren zu Ketteler zuruck Man findet bei ihm weiteilnin noch eine Rechnung über den bekannten Versuch Klinkeifues, betieffend die Absorption des Bromdampfes²) Feiner berechnet Kettelei den Einfluss dei Bewegung auf die Intensität Schon Dopplei hatte einen solchen behauptet, wie wir sahen, Fizeau hatte eine Formel aufgestellt, und auch die Formeln Petzvals hatten einen Einfluss eigeben Ketteler betrachtet die Amplitude einer Schwingung als unabhangig von der Bewegung des schwingenden oder die Wellenbewegung erregenden Koipers Alsdann hebt sich für einen kurzen Zeitraum immer dei Einfluss des als Mittelwerth genommenen absoluten Abstandes des Beobachters von der Lichtquelle gegen die Veranderung der Schwingungsdauei nach dem Dopplerschen Principe weg, und es kommt das Resultat, dass die Intensität in grossen Entfeinungen vom leuchtenden Korper von dessen Bewegung unabhangig sei

Dieses Resultat Kettelers wurde von Eotvos3) angefochten, der sich

Pogg Ann 146 p 406—431 (1872) — Nachtraglicher Zusatz zu der Abhandlung über die Aberration Pogg Ann 147 p 478—479 (1872) — Astronomische Undulationstheorie oder die Lehre von der Aberration des Lichtes 274pp 8° Bonn 1873 bei P Neusser

¹⁾ W Michelson, On Doppler's principle Astroph J 18 p 192—198 (1901) — Zur Frage uber die richtige Anwendung des Dopplerschen Principes J de russ phys chein Ges 21 Nr 7 (1899)* Fortschr (2) 55 p 662 (1899)

²⁾ Man vergl auch H Haga, Ueber den Versuch von Klinkerfues, Recueil de travaux offerts par les auteurs à H A Lorenz La Haye 1900 bei Martinus Nijhoff p 583-587

³⁾ R Eotvos, Ueber die Intensität dei wahrgenommenen Schwingungen bei Bewegung der Schwingungsquelle und des Beobachters Pogg Ann 152 p 513-535 (1874)

unabhangig von jenem mit demselben Gegenstande beschaftigt hatte Nur legt Eotvos nicht die Formeln für die "Excursion" des schwingenden Theilchens, sondern für seine Geschwindigkeit den Rechnungen zu Grunde und betrachtet so auch nicht die Amplitude, sondern die Maximalgeschwindigkeit als constant Dadurch gelangt er zu Formeln für die Intensität, die sowohl die Geschwindigkeit des Beobachters, wie auch der Quelle enthalten

Nunmehr corrigirte Ketteler') sein Resultat und gab eine Berechnung auf der Grundlage Eotvos', die nur theilweise zu denselben Ergebnissen führte, wie sie dieser erhalten hatte, jedoch die gleiche Formel lieferte, die schon 1854 von Fizeau angegeben worden war

An der Kritik dei Kettelerschen Theorie betheiligte sich auch Velt-mann²) im Zusammenhang mit seinei auf kinematischer Grundlage sich aufbauenden Aberrationstheorie

303. Weiterhin beschaftigte sich dann Lord Rayleigh bei seinen acustischen Untersuchungen mit dem Dopplerschen Princip, indem er die Schwingung einer gespannten Saite für eine bewegte Storungsquelle berechnete und in derselben Weise die Luftwellen einer Dimension, im Falle der tönende Korper sich bewegt Es ergiebt sich eine Aenderung nicht nur der Wellenlange, sondern auch der Amplitude, allein dieser letztere Einfluss ist bei grosser Entfernung der Schallquelle zu vernachlassigen

Wir nennen von weiteren Bearbeitungen der Theorie auf acustischem Gebiete noch diejenige von Was 1) und besonders die auf elastischer Grundlage fussende Theorie Voigts 5), die sowohl die Licht- wie die Schallwellen ins Auge fasst. Die Betrachtung ist hier sehr allgemein. Den Ausgangspunkt bilden die für die Wellenbewegung in einem elastischen Medium geltenden Differentialgleichungen, es wird dann untersucht, unter welchen Bedingungen die letzteren noch von ihren Integralen erfüllt werden, wenn man die der Bewegung entsprechende Zeit- und Goordinatentransformation vornimmt. Hinzuzufugen ist die Bedingung, dass jene Integrale dem Gesetz gehorchen, nach welchem der Korper leuchtet, d. h. dass sie an der Oberflache desselben gewisse vorgeschriebene Werthe annehmen. Das Ergebniss zeigt, dass im allgemeinen das Dopplersche Princip in der ersten Annaherung gilt, wahrend es allerdings in einigen Fallen auch nicht in erster Ordnung gilt

304. Die letzte heftige Bekampfung erfuhr das Dopplersche Princip

E Kettelei, Erwiderung auf einige Bemerkungen des Herrn Baion Ebtvos Pogg
 Ann 154 p 260—271 (1875)

²⁾ W Veltmann, Fresnels Hypothese zur Erklarung der Aberrationserscheinungen Astr Nacht 75 p 145—160 (1870) — Ueber die Fortpflanzung des Lichts in bewegten Medien Astron Nacht 76 p 129—144 (1870) Zusammengefasst in Ueber die Fortpflanzung des Lichts in bewegten Medien Pogg Ann 150 p 497—535 (1873)

³⁾ Lord Rayleigh, Die Theorie des Schalles Uebersetzt von F Neesen Braunschweig 1880 bei Vieweg. Bd I, p 250-251, Bd II, p 182-186.

⁴⁾ Was, Het beginsel van Doppler in de geluidsleer Leiden bei Engels, 1881*

⁵⁾ W Voigt, Ueber das Dopplersche Princip Gött Nachr 1887, p 41-51

von van der Willigen¹), der 1874 eine umfangreiche Abhandlung veroffentlichte, in der er das ganze ihm bekannte Material einer ablehnenden
Kritik unteizog Die sammtlichen bis dahin ausgesprochenen theoretischen
Ansichten werden als mehr oder minder grobe Irrthumer, die positiven Ergebnisse aller Versuche als Beobachtungsfehlei erklart, die entstanden seien
durch unvermeidliche Mangel der Apparate

Die isoliten Wellenimpulse Dopplers sind auch für ihn der Stein des Anstosses Man musse auf das mechanische Detail des Vorganges eingehen Mit einer sonderbaien Veiquickung der Vorgange bei dem Zustandekommen einer stehenden Welle mit dem Huygensschen Princip nimmt er an, die secundaien Erregungscentren sendeten nach allen Seiten, auch nach luckwaits, Impulse aus, durch deren Interfeienz die eigentliche Wellenbewegung zustande komme So gelangt van der Willigen zu dem Schlusse, dass auch bei einer Bewegung des strahlenden Korpeis keine Aenderung dei Lichtperiode eintreten konne, da alle nicht mit dei dem Ruhezustande entsprechenden Phase eintreffenden Erregungen sich wirkungslos zerstieuen mussten Demgemass ergebe die Dopplersche Ansicht von den Wellenstossen sogar, dass alles Licht ausgeloscht werde, sobald die Annaheiungsgeschwindigkeit dei Lichtquelle gleich dei Halfte dei Foitpflanzungsgeschwindigkeit sei

Wahrend nun van der Willigen das Dopplersche Princip in seiner physiologischen Bedeutung gelten lasst, wenn wir uns einmal dieses Ausdrückes bedienen durfen, spricht ei ihm, ahnlich wie früher Petzval, jede objective Bedeutung ab Zu dem Widersprüch, in den er sich dadurch verwickelt, bemerkt er "ce sont la, en effet, deux éléments qu'il faut ici nettement distinguer le nombre des poussees d'onde recueillies et le nombre des vibrations executees par les molecules du milieu dans un temps donne, le premier est changé, le second ne l'est pas "

Er will zugeben, dass ein gelber Lichtstrahl dem Auge roth eischemen konne, allein er meint, ganz wie fiuher Klinkerfues "le rayon n'en continuera pas moins, avec le même prisme, à avoir comme rayon rouge le même indice de refiaction, par consequent la même deflexion, qu'il avait comme rayon jaune lorsque la source etait immobile, — a condition que la duiee de vibration de ses molécules et la longueur d'onde proprement dite n'aient subit aucune alteration "

Zuletzt fasst er seine Einwurfe in folgenden Satzen zusammen

1 que dans un milieu élastique indefini aucune impulsion ou choc moleculaire, aucune phase, ne peut être transmise comme telle, mais seulement comme partie integrante d'une vibration moléculaire qui emane d'un point fixe ou comme poussee d'onde ou phénomène sommatoire des vibrations elémen-

¹⁾ V S M van der Willigen, Sur la fausseté de la proposition que la réfraction des rayons lumineux est modifiée par le mouvement de la source lumineuse et du prisme Arch Mus Teyler 3 p 305—376 (1874) — Dazu auch Sur l'influence que le mouvement de la Terre exerce sur les phénomènes de diffraction Arch Mus Teyler 3 p 72—83 (1876) p 82

tanes de milliers de molecules, 2 qu'en supposant même, que les impulsions différentielles, les phases, d'une source animee d'une vibration fixe et d'un mouvement de translation, puissent cheminer isolement d'une façon stable, leur recombinaison en une vibration allongée ou raccourcie se heurte a des difficultees insurmontables, aussitôt qu'on s'ecarte tant soit peu de la direction du mouvement de la source, et 3 que l'absorption, par une atmosphère interposee ajoute des difficultes encore plus graves a celles que cette theorie des pulsations rencontre deja en elle même "

305. Doch wir wollen van der Willigen nicht weiter in seinen verworrenen Missverstandnissen folgen, aus denen er sich kunstliche Hindernisse aufbaut, sondern werfen nur noch einen Blick auf die Art, wie er sich mit den Arbeiten seiner Vorgangei und mit ihren experimentellen Resultaten ab-Der Fehler Petzvals ber der Ableitung der "veredelten" Dopplerschen Theorie soll darin bestehen, dass die Differentialimpulse, deren Summation die Formeln Dopplers ergiebt, nicht in Schwingungen aufgelost seien, die sich vorwaits und ruckwaits fortpflanzen Die Theorie von Klinkerfues wird mit derselben Begrundung abgelehnt Dann geht van der Willigen zu den Beobachtungen von Huggins, Secchi, Vogel und Lockver über Er sucht -- wie es spater auch Secchi, Spee u A thaten 1) -- die Verschiebungen der Linien in den Sternspectien als Wirkungen des Spectralapparates zu eiklaren, die moglicherweise verursacht seien durch ungleichen Abstand der beiden zu vergleichenden Lichtquellen vom Spalte, ungleiche Absolption im Pilsma, Verschiedenheit dei Lichtwege, Temperaturdifferenzen²) u dergl mehr

Die Verzerrungen, die Lockyei, Vogel u.A. an den Linien von Protuberanzen bemerkten, sollen von ungleichmassigen Verbreiterungen der Linien in Verbindung mit ungleichmassiger Absorption im Prisma, ungleichmassiger Beleuchtung des Spaltes u.s. w. herruhren

Mit denselben Grunden wird endlich die Beweiskraft der Beobachtungen Vogels und Zollners mit dem Reversionsspectroscop über die Linienverschiebungen am Ost- und Westrand der Sonne und ebenso der Versuche Secchis und Youngs bestritten

Endlich beschaftigt sich van der Willigen mit dem Einfluss der Bewegung auf das Absorptionsspectrum eines absorbirenden Mittels, indem er auch hier Schwieligkeiten zu finden glaubt. Er nimmt Anstoss an der Vorstellung, dass ein sich bewegendel absorbirender Dampf Strahlen durchlassen kann, die der gluhende Dampf emittirt, und die der kaltere, ruhende Dampf absorbiren wurde, und findet diese Folgerung "etrange". Dann verwechselt er den zuletzt genannten Fall mit der Absorption in der absorbirenden Hulle der Sonne. Er findet in der Umkehrung der hellen Linien im Spectrum der Sonnen-

¹⁾ Man veigl § 296

²⁾ Dazu auch H W Hennessey, Note on displacement of the solar spectrum Proc Roy Soc 22. p 219—220 (1874)

atmosphale einen Widelspruch gegen die Folgelungen der Dopplerschen Theorie, indem er ganz übelsieht, dass in dem Beispiel der Sonne der emittirende Kolper und die absorbilende Schicht sich lelativ zu einander gar nicht bewegen

306. Wir verlassen damit van der Willigen, dessen Angriffe gegen das Doppleische Pincip trotz ihrer Heftigkeit den Fortschritt der Doppleischen Theorie nicht aufzuhalten vermochten und wieder einmal in der an Wirrnissen reichen Geschichte der Spectroscopie das Beispiel eines sonst verdienstvollen Forschers zeigten, der sich durch vorgefasste Meinungen ganz die unbefangene Wurdigung der Thatsachen rauben liess 1)

An Widerlegungen fehlte es naturlich nicht Hoorweg²) untersuchte die Wirkung eines Spectroscopes von dem Gesichtspunkte aus, ob Linienveischiebungen der von van der Willigen angenommenen Ait moglich seien, und kam zum Schlusse, dass bei richtiger Justirung der Ort einei Linie im Spectrum von dem Apparat nicht beeinflusst weide Zenkeiß war der Meinung, nur ein klares Experiment konne hier helfen und schlug vor, an Planeten, besonders am Jupiter Messungen der Absorptionslimen des Sonnenspectrums vorzunehmen und die Resultate mit den anderweitig bestimmten bekannten Geschwindigkeiten zu vergleichen Er irrte sich jedoch insofern, als ei übersah, dass man im reflectiften Licht der Planeten den doppelten Effect bekommen musse Weiteihin stellten Vogel4) und Mach5) ihre bereits erwahnten acustischen Versuche an Mach weist hierbei darauf hin, dass van der Willigen sich mit sich selbst in Widerspruch setze, wenn er die Thatsachlichkeit der acustischen Versuche zugebe, ei fuhrt aus, dass das Dopplersche Princip sich als kinematische Nothwendigkeit aus der zeitlichen Fortpflanzung von Licht und Schall, aus ihrer raumlichen Periodicitat und aus der Möglichkeit folge, sie algebraisch zu summiren theidigt er seine schon fruhei 6) ausgesprochene Ansicht, dass das Wandern

¹⁾ Wie sehr damals die Dopplersche Theorie noch Missverstandnissen ausgesetzt wai, zeigt sogar Mascart, wenn er bemerkt "Toutes ces questions sont tres delicates et ont souvent conduit a des interpretations contradictoires. Ainsi M Huggins a observé, que la raie F du spectre du Sirius n'est pas située rigoureusement au même point que la raie correspondante dans les autres specties d'étoiles ou de sources terrestres, et il a attribué ce déplacement au mouvement relatif de Sirius et de la Terre. Je crois que l'interprétation de M Huggins est exacte, mais il importe de remarquer, qu'elle est contiaire a la formule de Fresnel et a l'expériment d'Arago, d'après lesquelles le mouvement de la Terre serait sans influence "(E Mascait, Recherches sur les modifications qu'épiouve la lumière par suite du mouvement de la source lumineuse et du mouvement de l'observateur. Ann éc norm (2) 1 p 157—214 (1872), Anm p 162. Ann éc norm (2) 3 p 363—420 (1874). J de phys 4 p 129—134 (1875))

²⁾ J L Hoorweg, Ueber den Gang der Lichtstrahlen durch ein Spectroscop Pogg Ann 154 p 423—444 (1875) — Sur la theorie de Doppler Arch Néerl 9 p 1-40 (1874)*. 3) W Zenker, Zur Entscheidung über die Dopplersche Theorie Astron Nach 85

p 151-154 (1875) 4) H C Vogel, Ueber die Veranderung der Tonhohe bei Bewegung eines tonenden

⁴⁾ H C Vogel, Ueber die Veranderung der Tonhohe bei Bewegung eines tönender Korpers Pogg Ann 158 p 287—306 (1876)

⁵⁾ Vergl § 280

⁶⁾ E Mach, Beitrage zur Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbanderungen durch Bewegung Prag 1874 bei Calwe, p 34

der Interferenzstreifen bei gewissen Interferenzversuchen ein directer Beweis des Doppleischen Principes sei

307. Alle Zweifel an dei Gultigkeit des letzteren auch auf optischem Gebiete wurden jedoch durch die erfolgreichen spectioscopischen Anwendungen beseitigt, die die nachsten Jahre brachten Der zahlreichen Versuche über die Verschiebung dei Sonnenlinien ist beieits gedacht wolden Vor allem waren die mit Hulfe der tellurischen Linien vorgenommenen Messungen frei von allen Einwurfen, die Secchi und van der Willigen gemacht hatten

Dazu kamen die Beobachtungen an Planeten und Kometen Nachdem schon seit 1876 in Greenwich Bestimmungen der Rotationsdauer namentlich des Jupiter auf spectroscopischem Wege¹) zur Controlle der Instrumente angestellt worden waren, gelang es an den Kometen des Jahres 1882, die die D-Linien zeigten, verschiedenen Beobachtein der en Verschiebung nachzuweisen Thollon und Gouy²) maassen sie fur den grossen Kometen von 1882 gegen das Spectrum des diffusen Sonnenlichtes und fanden eine Geschwindigkeit von 61-76 km, wahrend die astronomische Berechnung 73 km eigab konnen an dieser Stelle nicht genauer auf die spectroscopische Untersuchung der Planeten eingehen und nennen nur eine Bestimmung der Bahngeschwindigkeit der Venus, die Vogel3) 1889 mit Hulfe dei Linienverschiebung in dem photographisch fixirten Spectium vornahm und die sehr gut mit der sonstigen Ertahrung ubereinstimmte Vor allem ist auf die Untersuchungen von Deslandres und Keeler an den Spectien der Planeten 1) hinzuweisen und auf die übeiraschenden und schonen Resultate, die Keelei durch die spectiogiaphische Untersuchung des Saturnringes 5) erzielte Bei geeigneter Stellung der Ringebene und passender Orientirung des Appaiates zu derselben bemeikt man, dass die zum Ring gehorigen Linienstucke eine eigenthumlich gekrummte Gestalt annehmen, die nach dem Dopplerschen Princip auf eine meteorische, Beschaffenheit der Saturnringe hindeutet

Die Beobachtungen und Messungen Keelers wurden dann von Des-

¹⁾ Greenwich Observ 1876 Report p 12

²⁾ L Thollon et A Gouy, Sur une comete observée à Nice C R 95 p 555—557 (1882) — Sur le déplacement des raies du sodium, observé dans le spectre de la grande comète de 1882 C R 96 p 371—372 (1883) — Dazu H C Vogel, Fernere Beobachtungen über das Spectrum des Cometen Wells Astron Nach 102 p 199 (1882), der gleichfalls die Verschiebung der D-Linien beobachtefe

³⁾ H C Vogel, On the photographic method of determining the velocity of stars in the line of sight Monthly Not 52 p 87-96 (1891)

⁴⁾ H Deslandres, Recherches spectrales sur la rotation et les mouvements des planètes C B 120 p 417—425 (1895) — J E Keeler, Measurement by means of the spectroscope of the velocity of rotation of the planets Rep Brit Ass 1896 p 729—731

⁵⁾ J E Keeler, A spectroscopic proof of the meteoric constitution of Saturn's ring Astrophys J. 1 p 416—427 (1895) Dazu auch Monthly Not 55 p 474 (1895), wo eine Copie seiner Aufnahme gegeben wird — Conditions affecting the form of lines in the spectrum of Saturn Astroph J 2 p 63—68 (1895) — Dazu H Seeligei, Bemerkung über die Rotatation des Saturnrings Astron Nachr 138 p 99—102 (1895) — J E Keeler, Note on the rotation of Saturn's rings Astron Nachr 139 p 5—6 (1896)

landies¹), Campbell²), Belopolski³) wiederholt und bestatigt Die Messungen, die dei Letztere weiterhin über die Jupitei-Rotation vornahm⁴), führten zu etwas kleineren Zahlen, als die directen Beobachtungen ergaben, zeigten jedoch auch hier im allgemeinen die Richtigkeit der Dopplerschen Theorie

308. Auch die Bestimmung der Bewegung der Sterne im Visionsradius, die wahrend der 70 er Jahre, wie wir sahen, noch zu den am wenigsten gereiften Fruchten der Doppler-Fizeauschen Theorie gehorte und sogar Seechi nicht glucken wollte, entwickelte sich in glanzendster Weise, sobald die Ocularmessung, die nur in den Handen weniger besonders geschickter Beobachter und unter gunstigen ausseren Umstanden Eigebnisse liefern konnte, durch das photographische Verfahren ersetzt wurde

Die Bemuhungen, Sternspectra zu photographiren, reichen bis 1863 zuruck, wo Huggins⁵) den ersten Versuch machte 1872 hatte Draper⁶) den ersten Erfolg, dem sich bald Huggins⁷) anschloss Seit Anfang der 80 er Jahre wurde dann die Methode von diesem und Pickering⁸) mit wachsendem Erfolge angewendet Den für die Verwendung des Doppleischen Principes entscheidenden Schritt that jedoch erst H C Vogel⁹) im Jahre 1888, indem er das spectrographische Verfahren zur Bestimmung der Bewegung der Sterne im Visionsradius anwändte Alle Vortheile, die die Photographie sonst den spectroscopischen Studien brachte, zeigten sich auch hier sögleich in ieichstem Maasse, und bald nahm die Astrospectroscopie einen ungeheuren Aufschwung Wir nennen hier nur wenige Namen, an die sich dieser Fortschritt knupft¹⁰)

- 1) H Deslandres, Recherches spectrales sur les anneaux de Saturne. C R 120 p 1155—1158 (1895)
- 2) W W Campbell, A spectroscopic determination of velocities in the system of Saturn Astrophys J 2 p 127—135 (1895), man vergleiche auch The determination of the moon's theoretical spectrographic velocity Astroph J 11 p 141—143 (1900), wo Campbell 1 14 km als Mondgeschwindigkeit berechnet, während die spectrographische Messung 1 46 km ergiebt
- 3) A Belopolski, Recherches sur les déplacements des raies dans le spectre de Saturne et de son anneau Bull Acad Pétersbourg (5) 3 p 379—403 (1896) Russisch Spectrographische Untersuchungen des Saturnringes Astron Nachr 139 p 1—4 (1895)
- 4) A Belopolski, Spectrographische Untersuchungen über Jupiter Astron Nachr 139 p 209-214 (1896)
 - 5) Vergl Bd I, p 607
- 6) H Drapel, On photographying the spectra of the stars and planets Amer J (3) 18 p 419-425 (1879) Proc Americ Acad 19 p 231-261 (1883)
- 7) W Huggins, Note on the photographic spectra of stars Proc Roy Soc 25 p 445--446 (1876)
- 8) E C Pickering, The Draper catalogue of stellar spectra Ann Harv Coll Obs 27. p 1—388, Cambridge 1890 Vergl auch The Henry Draper memorial First annual report of the photographic study of stellar spectra Conducted at the Harvard college observatory Cambridge 1887
- 9) H C Vogel, Ueber die Bestimmung der Bewegung von Sternen im Visionsradius durch spectrographische Beobachtung Berl Ber 1888 p 397—401 Ueber die Bestimmung der Bewegung von Sternen im Visionsradius Astron Nachr 119 p 97—99 (1888) Ueber die auf dem Potsdamer Observatorium unternommenen Untersuchungen über die Bewegung der Sterne im Visionsradius vermittelst der spectrographischen Methode Astron Nachr 121 p 241—258 (1889)
- 10) Man vergl A Cornu, Sur le méthode Doppler-Fizeau permettant la determination par l'analyse spectrale, de la vitesse des astres dans la direction du rayon visuel Ann du Bur des Long 1891 D p 1—40

H C Vogel und seine Schule, Huggins, J N Lockyei, E C Pickering, H Deslandres, J E Keeler, W W Campbell, A Belopolski, N Dunér¹) u A

- 309. Die durch die Photographie angebahnte exacte Kenntniss der Sternspectren ermoglichte nun auch die Ausfuhrung der Idee, die schon Doppler, freilich in ganz anderer Art, vorgeschwebt hatte und zuerst von Fizeau und spatei von Mach klar ausgesprochen worden war Nachdem man schon wiederholt geglaubt hatte, periodische Linienverschiebungen in Sternspectien zu finden?), gluckte H C Vogel?) 1889 dei exacte Nachweis am Spectrum des Algol, und damit war der Beweis eines Doppelsystems erbracht, dessen Elemente sich aus der Periode der Linienveischiebungen beiechnen liessen 4) Pickering und Andere folgten bald, so dass die Mannigfaltigkeit der heute bekannten Systeme aus einem hellen und dunklen Stern odei auch aus zwei hellen Steinen schon eine sehr grosse ist
- 310. Auch auf anderen Gebieten zeigte sich die Tragweite und Fruchtbaikeit der in ihren Giundzugen so einfachen Theorie Dopplers. Die Rotation der Planeten und der Fixsterne muss namlich nach Doppler eine Verbreiterung dei Linien im Spectrum hervorrufen, sobald wir bei ersteren nicht das Licht eines bestimmten Theiles der Oberfläche benutzen, bei den Steinen ist ein solches Verfahren überhaupt nicht möglich. Abney') machte 1887 auf diesen Punkt aufmerksam, suchte die Linienverbreiterung in zahlreichen Sternspectren damit zu erklaren und schlug vor, aus der Linienverbeiterung die Rotationsdauer zu bestimmen. Dem gegenüber wies H. C. Vogel') auf die Bedenken und Schwierigkeiten eines solchen Verfahrens hin. Ganz abgesehen von einem möglichen Einfluss von Druck und Temperatur auf die unscharfe Begrenzung dei Linien genüge es nicht, dass nur einzelne Linien verbreitert seien, man durfe nur dann auf Rotation schliessen, wenn alle Linien gleichmassig afficirt eischienen

Astron Nachr 90 p 72-76 (1877)

¹⁾ Seit 1895 geben die Bande des Astrophysical Journal eine Uebersicht des auf diesem Gebiete Geleisteten

²⁾ Z B Greenwich Observations, Report p 10-11 (1884), p 10-11 (1885), p 11-13

^{(1887),} p 11—12 (1888)
3) H C Vogel und J Scheiner, Resultate spectrographischer Beobachtungen des Sterns Algol Berl Ber 1889 p 1045—1046 — H C Vogel, Spectrographische Beobachtungen an Algol Astron Nachr 123 p 289—292 (1890)

⁴⁾ J Wilsing, Ueber die Bestimmung von Bahnelementen enger Doppelsterne aus spectroscopischen Messungen der Geschwindigkeitscomponenten. Astron Nachr 134 p 89—92 (1893) — A A Rambaut, On the determination of double star orbits from spectroscopic observations of the velocity in the line of sight. Monthly Not 51 p 316 (1891) — R Lehmaun-Filhes, Ueber die Bestimmung einer Doppelsteinbahn aus spectroscopischen Messungen der im Visionsradius liegenden Geschwindigkeitscomponente. Astron Nachr 136 p 17—28 (1894) — Der erste Versuch, ein Verfahren zur Bahnberechnung aufzustellen, rührt übrigens von Mach her E Mach, Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung. Wien Ber (2) 41 p 543—560 (1860)

⁵⁾ W Abney, Effect of a star-rotation on its spectrum Monthly Not 37 p 278—279 (1877) b) H C Vogel, Ueber den Einfluss der Rotation eines Sternes auf sein Spectrum

- 311. Aehnliche Betrachtungen, wie sie Abney für die Rotation der Sterne aufgestellt hatte, wandte Lippich¹) auf die Bewegung der Molecule eines leuchtenden Gases an und suchte die Verbreitung der Spectrallinien der Gasspectren mit Hulfe des Doppleischen Principes zu erklaren. Ueber die Arbeiten von Pfaundler, Ebert, Rayleigh, Michelson u. A., die sich hieran anschlossen, ist schon an anderer Stelle ausführlich berichtet worden²)
- 312. Dasselbe gilt von einer anderen fruchtbaien Verwendung des Dopplerschen Principes, die wohl zuerst von Wien³) und dann von Guillaume⁴) u. A. auf thermodynamischem Gebiete gemacht wurde und sich als bedeutungsvoll ei wies in den Untersuchungen, die zui theoretischen Herleitung des Strahlungsgesetzes des absolut schwaizen Korpers führten⁵)
- 313. Dann fand auch das Doppleische Pincip Aufnahme in die neueren optischen Theorien, die genothigt waren, es als eistes Naheiungsgesetz für die in den experimentell geprüften Fallen geltenden Bedingungen, unter das Programm der von ihnen zu umfassenden Thatsachen einzusetzen. Während so das Doppleische Princip in eistei Annaherung als Postulat für die Optik und Electrodynamik bewegter Korper anzusehen ist, erfahrt es andererseits eine Begrenzung seiner Gultigkeit und eine Bereicherung seines Inhalts und seiner Beziehungen, die ausserhalb des Machtbereiches der kinematischen Begrundung liegt. Es scheint indes vorlaufig nicht, als ob Hoffnung auf experimentelle Ergebnisse ware, da alle Differenzen gegen die einfachen kinematischen Formeln mindestens die zweite Potenz des Verhaltnisses der Korpergeschwindigkeit zur Lichtgeschwindigkeit zum Factor haben. Es mag jedoch auf eine Bemeikung von Lorentz?) hingewiesen sein, nach dessen Theorie eine über Michelson hinausgehende Wiederholung des berühmten Interferenzversuches den experimen-

¹⁾ F Lippich, Ueber die Breite der Spectrallinien Pogg Ann 139 p 465-479 (1870)

²⁾ L Pfaundler, Ueber die Anwendung des Doppleischen Pincipes auf die fortschreitende Bewegung leuchtender Gasmassen Wien Ber (2) 76 p 852-857 (1877) — H Ebert, Zur Anwendung des Doppleischen Principes auf leuchtende Gasmolecel Wied Ann 36 p 466-473 (1889) — Lord Rayleigh, On the limit to interference when light is radiated from moving molecules Phil Mag (5) 27 p 298-304 (1889) — A A Michelson, On the application of interference methods to spectroscopic measurements, II Phil Mag (5) 34 p 280-299 (1892) — Lord Rayleigh, The interference bands of approximately homogeneous light Phil Mag (5) 34 p 407-411 (1892) — Man vergl diesen Band, Kap V, § 223-225

³⁾ W Wien, Eine neue Beziehung der Strahlung schwaizer Korper zum zweiten Hauptsatz der Waimetheorie Berl Ber 1893 p 55—62 — Temperatur und Entropie der Strahlung Wiedem Ann 52 p 132—165 (1894)

⁴⁾ Ch Guillaume, Applications du principe de Doppler a l'énergie des ladiations J de Phys (3) 4 p 24—29 (1895)

⁵⁾ Vergl diesen Band, Kap II, § 73 u ff

⁶⁾ Man vergl die Referate von W Wien und H A Lorentz, Uebei die Fragen, welche die translatorische Bewegung des Lichtathers betreffen Veil Ges d Natuif u Aerzte 1898, H, 1 p 49—65, ferner, ausser Lorentz u A, P Drude, Lehrbuch dei Optik Leipzig 1900 bei S Hirzel, p 431—433 — E Cohn, Ueber die Gleichungen des electromagnetischen Feldes für bewegte Korper Gött Nachr 1901 p 1—26

⁷⁾ H A Lorentz, Versuch einer Theorie der electrischen und optischen Erscheinungen in bewegten Korpern Leiden 1893 bei J Brill p 104

tellen Nachweis der Dopplerschen Veranderung der Schwingungsdauer gestatten wurde

314. Dieses Ziel hat jedoch im allerletzter Zeit Belopolski) auf directerem Wege erreicht, indem es ihm gelang eine schon 1894²) von ihm ausgesprochene Idee auszuführen. Ei lasst einen Lichtstrahl an schnell rotinenden Spiegeln mehrfach reflectiren, zeilegt dann das Licht spectral und zeigt, dass sich in der That Linienverschiebungen einstellen, die der Rotationsgeschwindigkeit der Spiegel entsprechen. Wenn die Versuche auch noch nicht abgeschlossen sind, so durfen wir doch wohl sagen, dass mit ihnen eine wesentliche Lucke in dem von Doppler erschlossenen Gebiete ausgefüllt ist, der Mangel eines optisch experimentellen Beweises der Theorie

Wenn auch wohl nach der Entwicklungsgeschichte des Problems und nach seiner acustischen und astrophysicalischen Prufung heute niemand mehr ernstliche Zweifel an der Geltung des Principes als Naheiungsgesetz hegt, so kommt doch eine experimentelle physicalische Prufung schon um ihrer selbst willen erwunscht und dies um so mehi, als durch die neueren Ergebnisse der Spectroscopie — wir nennen nur die Untersuchungen von Humphreys und Mohlei, Wilsing, Julius, Wood') und Michelson'— eine Reihe von Verschiebungsursachen aufgedeckt sind, die im Stande sind, die Wirkung einer Bewegung zu verdecken, zu falschen oder vorzutauschen

ZWEITER ABSCHNITT

Theorie des Dopplerschen Principes

- 315. Wie alle physicalischen Vorgange, die sich mit endlicher Geschwindigkeit im Raume ausbreiten, so hangen auch die Strahlungserscheinungen von der absoluten oder relativen Bewegung der Korper gegen einander ab Wir konnen dabei drei Arten von Bewegungen unterscheiden
 - 1 die Bewegung des strahlenden Korpers selbst,
 - 2 die Bewegung des die Strahlung auffangenden Korpers,
- 3 die Bewegung der in den Gang der Strahlung eingeschalteten brechenden, reflectirenden, beugenden und absorbirenden Medien

Die umfassende Berucksichtigung sammtlicher hierher gehörigen Fragen ist das Ziel der electrischen und optischen Theorien für bewegte Körper und kann nur im Rahmen derselben stattfinden. Wir wollen daher im folgenden unter Vernachlassigung allei Richtungsanderungen lediglich zwei Punkte be-

¹⁾ A Belopolski, On a apparatus for the laboratory demonstration of the Doppler-Fizeau principle Astrophys J 13 p 15-24 (1901)

²⁾ A Belopolski, Ein Project zur Reproduction der Verschiebung von Spectrallinien bewegter Lichtquellen Astron Nachr 137 p 33—35 (1895) Mem Spett Ital 23 p 122— 124 (1894)

³⁾ Man vergl diesen Band, § 190 Anm 2

⁴⁾ W Michelson, On Dopplers principle Astrophys J 13 p 192—198 (1901) — Zur Frage über die richtige Anwendung des Dopplerschen Principes J russ phys chem Ges 31 p 119—125 (1899)* — Beibl 1900 p 251

rucksichtigen, namlich den Einfluss der soeben genannten Bewegungen 1 auf die beobachtete Schwingungszahl oder Wellenlange und 2 auf die Intensitat des wahrgenommenen Lichtes

Wenn nun so auch manche tiefer gehende Beziehung unberucksichtigt bleibt, so ist andereiseits hervorzuheben, dass gerade die spectroscopischen Anwendungen des Dopplerschen Principes in ziemlich weiten Grenzen von den speciellen Annahmen der Theorie unabhangig sind

316. Wir konnen die Theorien, aus denen sich der Einfluss einei Bewegung auf die beobachteten Wellenlangen ergiebt, in drei Classen theilen

In die erste Classe rechnen wir alle elementaren Begrundungen Sie sind ausnahmslos rein kinematisch, passen auf jede Wellenbewegung und führen zu den schon von Dopplei gegebenen Formeln Ihre Anwendung auf die Optik stutzt sich auf die Wellennatur des Lichtes, seine zeitliche Ausbreitung und algebraische Summirbarkeit

In die zweite Classe gehoren diejenigen Ableitungen, die auf elastischem oder mechanischem Boden füssen. Sie berücksichtigen bis zu einem gewissen Grade die optischen und die acustischen Erscheinungen. Die Formeln Dopplers ergeben sich als erste Annaherung

Die dritte Classe endlich wird von den optisch-electrischen Theorien gebildet Das Ergebniss ist im allgemeinen dasselbe wie bei den mechanischen Theorien.

Die Folgerungen, die sich aus dem gemeinsamen Resultate allei Theorien ziehen lassen fur specielle Falle, z B fur die Reflexion an einem bewegten Korper etc werden wir dann noch gesondert verfolgen. Sie werden uns zugleich Aufschluss geben über den Einfluss der im vorigen § an dritter Stelle genannten Bewegungen

I Aenderungen der Wellenlange

a) Elementare Ableitungen

317. Die zahllosen elementaren Beweise, die seit Doppler¹) von Sestini²), Maxwell³), Everett⁴), Stewart⁵), Moessard⁶), de la Fresnaye⁷), Kuhfahl⁸) us w gegeben wurden, sind sammtlich principiell nicht verschieden und ihrer Natur nach kinematisch

2) Sestini, Astron J 1 p 80-90, 1850* Abgedruckt bei N Dunér, Recherches sur la rotation du soleil Act soc Ups (3) 14 p 1-78 (1891), p 26-27

- 3) J C Maxwell, On the influence of the motions of the heavenly bodies on the index of refraction of light Abgedruckt in W Huggins, Further Observations on the Spectra of some stars and nebulae, with an attempt to determine therefrom, whether these bodies are moving towards or from the earth, also observations on the spectra of the sun and of Comet II 1868 Phil Trans 158, II p 529—564 (1868), p 532
 - 4) Everett, Dopplers principle Nat 42 p 81 (1890)
 - 5) R. W Stewart, Dopplers principle. Nat 43 p 80 (1890)
 - 6) Moessard, Sur la méthode Doppler-Fizeau C R 114 p 1471-1473 (1892)
- 7) H de la Fresnaye, Méthode Doppler-Fizeau, formule exacte, formule approchée, évaluation de l'erreur commise C R 115 p 1289—1292 (1892)
- 8) H Kuhfahl, Bemerkungen zu der Formel fur das Dopplersche Princip Zs f Unteri 10 p 31 (1897)

¹⁾ Man sehe § 266

Für die Fälle des ruhenden Beobachters und der bewegten Quelle oder der bewegten Quelle und des ruhenden Beobachters wird die Zeit zwischen dem Eintreffen zweier entsprechender Wellenphasen berechnet. Die Bewegungen, die stattfinden, sind gleichförmig und geschehen in der Richtung zwischen Beobachter und Quelle. Von allen Einflüssen des Mediums der Lichtbewegung u. s. w. wird abgesehen.

Es leuchtet ein, dass man ebenso die Zahl der in einer Secunde eintreffenden Wellenstösse oder die Wellenlänge berechnen kann. ')

Irgend eine kinematische Vorrichtung dient zur Demonstration. Eine Stimmgabel, die senkrecht zu ihrer Schwingungsrichtung gleichförmig fortbewegt werden kann, schreibt ihre Schwingungen auf eine berusste Tafel. Diese letztere wird mit constanter, grosser Geschwindigkeit von der Gabel wegbewegt; in einem gewissen Abstande von der Gabel befindet sich, senkrecht zu seiner Bewegungsrichtung, ein Spalt, der sich mit der Gabel in denselben Geraden bewegen lässt. Die Translationsgeschwindigkeit der Gabel, gerechnet zum Spalte hin, sei + a, ihre Schwingungszahl n, die Geschwindigkeit der Tafel sei v, die Geschwindigkeit des Spaltes von der Gabel weg + b.

- 1. Fall. Der Beobachter und die Quelle ruht; d. h. b=0, a=0. Nun schreibt die Quelle auf der Strecke v in 1 Sec. n Schwingungen auf. Der Punkt im Spalte schwingt n mal.
- 2. Fall. Der Beobachter ruht, die Quelle bewegt sich, d. h. b = o. Dann schreibt die Quelle in der Secunde n Schwingungen auf der Strecke v \mp a auf. Die Wellenlänge ist

$$\lambda_1 = \frac{v \mp a}{n} = \frac{v}{n} \quad \frac{v \mp a}{v} = \lambda \frac{v \mp a}{v},$$

und der Punkt des Spaltes macht in der Secunde

$$n_1 = n \frac{v}{v + a}$$

Schwingungen.

3. Fall. Die Quelle ruht, der Beobachter bewegt sich, d. h. a = o. Die relative Geschwindigkeit von Beobachter und Wellenzug ist v \mp b. Der erstere empfängt also in der Secunde

$$n_1 = n \frac{v \mp b}{v}$$

Schwingungen, deren relative Wellenlänge zum Spalte gleich ist

$$T_1 = \frac{\lambda_1}{v} = \frac{v - a}{v} T.$$

(Astronomische Undulationstheorie. p. 15-16.)

¹⁾ Eine Ueberlegung Kettelers möge wegen ihrer besonderen Gestalt hier noch ihren Platz finden. Es sei klar, dass bei der Bildung einer Welle an die Stelle von $\frac{\lambda}{2}$ der Ausdruck $\frac{\lambda_1}{2} = \frac{\lambda}{2} - a$ $\frac{T}{2}$ trete, wo T die Schwingungsdauer einer Welle bedeutet. Somit sei $\lambda_1 = (v-a)T$. Die Form einer Welle bleibe aber ihrer Definition nach ungeändert, und da jedes Theilchen im Medium eine vollständige Oscillation machen müsse, erhalte man die neue Schwingungsdauer

$$\lambda_1 = \lambda \frac{v}{v \mp b}$$

4 Fall Beobachter und Quelle bewegen sich

Nach Fall 2 haben die aufgeschijebenen Wellen die Lange $\lambda \frac{v \mp a}{v}$ Nach Fall 3 werden die Wellenlangen des Mediums durch die Bewegung des Beobachters im Verhaltniss $\frac{v}{v \mp b}$ geandert, also resultrit die Wellenlange

$$\lambda_i = \lambda \, \frac{v \mp a}{v \mp b}$$

oder die Schwingungszahl

$$n_i = n \frac{v + b}{v + a}$$

Im allgemeinen ist also, wie schon Dopplei heiverhob, die absolute Bewegung von Quelle und Beobachter nicht gleichgultig, indes ist der Unterschied von der zweiten Ordnung, wenn die Verhaltnisse $\frac{b}{v}$ und $\frac{a}{v}$ klein sind

318. Unter derselben Voraussetzung lassen sich aus den Dopplerschen Formeln, die zunachst für den Fall abgeleitet sind, wo beide Bewegungen in eine Gerade fallen, solche ableiten, wo die Bewegungsrichtungen beliebig sind. Ist der Abstand von Quelle und Beobachter sehr gross, benutzt man also z. B. paralleles Licht und nennt die Winkel, welche die Verbindungsgerade der beiden Korper mit den Bewegungsrichtungen der Quelle oder des Beobachters bildet, bezuglich ε_1 und ε_2 , so wird

$$\lambda_{i} = \lambda \frac{v + a \cos \varepsilon_{i}}{v + b \cos \varepsilon_{i}}$$

eine Formel, die schon Fizeau') benutzte

319. Man hat auch versucht, auf elementarem Wege den Einfluss einer Bewegung des Mittels in die Dopplerschen Formeln einzufuhren, Everett²), Stewart³), Moessard⁴), de la Fresnaye⁵) haben derartige Ableitungen gegeben, indem sie eine Bewegung des Mittels als gleichbedeutend betrachten mit einer Vermehrung der Geschwindigkeit der bewegten Korper Nennen wir die Geschwindigkeit des Mittels am Orte des Beobachters und in der Richtung von dessen Bewegung gerechnet $\mp x_2$ und entsprechend für die Quelle $\mp x_2$, so erhalt man

$$\lambda_1 = \lambda \frac{v + a \pm x_1}{v + b \pm x_2}$$

¹⁾ H Fizeau, Des effets du mouvement sur le ton des vibiations sonores et sur la longueur d'ondes des rayons de lumière Ann chim et phys (4) 19 p 211—221 (1870)

²⁾ Everett, Dopplers principle Nat 42 p 81 (1890)

³⁾ R W Stewart, Dopplers principle Nat 43 p 80 (1890)

⁴⁾ Moessard, Sur la méthode Doppler-Fizeau C R 114 p 1471-1473 (1892)

⁵⁾ H de la Fresnaye, Méthode Doppler-Fizeau, formule exacte, formule approchée, evaluation de l'erreur commise C R 115 p 1289—1292 (1892)

Ist indess in diesei Formel $x_1 = x_2$, so unterscheidet sie sich von der fruheren nur durch Grossen zweiter Ordnung Ist dagegen x, von x, verschieden, so kommt man zu den schon von Petzval hervorgehobenen Schwie-Endlich liegt in der Optik keine Veranlassung vor, auf Aetherstromungen Rucksicht zu nehmen Musste dies aber doch geschehen, so wurde, wie schon Machi) hervoigehoben hat, jene einfache kinematische Herleitung sogleich ihre Gultigkeit einbussen

Auf die Frage, wie bewegte reflectirende oder brechende oder beugende etc Medien auf die beobachtete Wellenlange einwirken, kann die rein phoronomische Ableitung keine Auskunft geben

Ebenso wollen wir den Einfluss einer Bewegung auf die beobachtete Intensitat weiterhin im Zusammenhang besprechen

b) Mechanische Theorien

320. Eine zweite Annaherung erhalten wii in den Theorien auf mechanischei Grundlage Es wird ein elastisches Mittel als Trager der Lichtbewegung vorausgesetzt und nach mechanischen Principien der Einfluss einer Bewegung der Storungsquelle ermittelt Entwicklungen solcher Art haben Petzval, Ketteler, Eotvos und Vorgt gegeben

Auch hier sind von vorne herein gewisse Voraussetzungen nicht zu vermeiden

Das Medium wird als ruhend betrachtet und es wird von allen Storungen abgesehen, die daduich eintieten konnen, dass dei schwingende oder die Schwingung auffangende Korper selbst als Hinderniss wirkt. Ferner wird vorausgesetzt, dass die Translation selbst nichts an der Schwingungsdauer der leuchtenden Theilchen andere

Diese Aunahmen schliessen ein, dass bei allen in Betracht kommenden Bewegungen das Verhaltniss $\frac{a}{v}$ klein genug bleibe, um seine hoheren Potenzen vernachlassigen zu konnen Indess sind diese Einschrankungen keineswegs so bedeutungsvoll, wie vielfach behauptet wird. Denn zunächst pflegt man in den meisten optischen Theorien ohnedies den Aether als ruhend anzunehmen, dann wurde es, wie Rayleigh?) hervorhebt, kein specielles Licht auf das Dopplersche Princip werfen, wenn es auch gelange, die mathematischen Schwierigkeiten z B des Problems einer durch die Luft bewegten Glocke zu uberwinden, weiterhin haben die Vorstellungen über die Mechanik des Leuchtens noch nicht so feste Gestalt gewonnen, dass man hoffen durfte, specielle Aufschlusse über den Einfluss einer Bewegung zu erhalten, und endlich sind die zu berucksichtigenden Bewegungen in dei That relativ klein

¹⁾ E Mach, Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung Wien

Ber 41, II p 543—560 (1860) Pogg Ann 112 p. 58—66 (1861)

2) Lord Rayleigh, Die Theorie des Schalles. Uebers. von F Neesen Braunschweig 1880 bei Vieweg Bd II p 185-189

321. Die erste Ableitung auf mechanischer Grundlage gab Petzval¹)
1852 Ei reproducite sie spaterhin nochmals in etwas veränderter Form
Wir wollen uns hier an ihre erste Gestalt halten, die in mancher Hinsicht
den Grundgedanken Petzvals deutlicher hervortreten lasst

Er nimmt zunachst als Strahlungsquelle eine Ebene, die in der Richtung ihrer Normalen ebene Schwingungen aussendet Bewegt sich diese Ebene gegen das iuhende Mittel parallel sich selbst, so sendet sie in jeder Lage Impulse aus, die Petzval proportional setzt sink 3 d 3, wo 3 die Zeit bedeutet Durch Summation der durch diese Elementarimpulse heivorgerufenen Verschiebungen in einem gegebenen Punkte ergiebt sich die gesuchte Schwingung Da ein elastisches homogenes Medium vorausgesetzt wird, ist die Differentialgleichung der durch die inhende Quelle erzeugten Schwingungen

$$\frac{\mathrm{d}^2 \, \mathrm{u}}{\mathrm{d} \, \mathrm{t}^2} = \mathrm{v}^2 \, \frac{\mathrm{d}^2 \, \mathrm{u}}{\mathrm{d} \, \mathrm{x}^2}$$

Dies liefert für die Verschiebung

$$\mathbf{u} = \mathbf{f}(\mathbf{x} - \mathbf{v}\mathbf{t}) + \mathbf{f}(\mathbf{x} + \mathbf{v}\mathbf{t}),$$

x bedeutet den Abstand eines Punktes von der ruhenden Ebene, f eine willkuiliche Function, v die Lichtgeschwindigkeit

Petzval will nun zeigen, wie man die Dopplersche Theorie von den "Explosionswellen" mathematisch behandeln musse, er nimmt also mit Rucksicht auf den Character der momentanen Impulse an, dass die Function f nur für die Werthe des Argumentes endliche Betrage erhalte, die nahe gleich Null seien

Bewegt sich jetzt die Ebene mit der constanten Geschwindigkeit a, so sendet sie zur Zeit 3 und am Orte 3 a den Impuls

$$f(x - \vartheta a) \sin k \vartheta$$

aus Die Storung ist also

 $f\left(x-a\vartheta-v\left(t-\vartheta\right)\right)\sin k\vartheta\,d\vartheta+f\left(x-a\vartheta+v\left(t-\vartheta\right)\right)\sin k\vartheta\,d\vartheta$ und wenn sich die Ebene t Secunden bewegt

$$\mathbf{u} = \int_{0}^{t} \mathbf{f}(\mathbf{x} - \mathbf{a}\vartheta - \mathbf{v}(\mathbf{t} - \vartheta)) \sin k\vartheta \, d\vartheta + \int_{0}^{t} \mathbf{f}(\mathbf{x} - \mathbf{a}\vartheta + \mathbf{v}(\mathbf{t} - \vartheta)) \, d\vartheta$$

Dies liefert unter Berucksichtigung der Annahme über die Function f

$$\mathbf{u} = \frac{\mathbf{c}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \sin \frac{\mathbf{k}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} (\mathbf{v} \mathbf{t} - \mathbf{x}) + \frac{\mathbf{c}}{\mathbf{v} + \mathbf{a}} \sin \frac{\mathbf{k}}{\mathbf{v} + \mathbf{a}} (\mathbf{v} \mathbf{t} + \mathbf{x})$$

wo c ein bestimmtes Integral bedeutet, das den Werth

$$\int_{-\varepsilon}^{+\varepsilon} f(y) dy$$

hat, und in dem die Integrationsgrenzen über den Bereich auszudehnen sind, in welchem f(y) von Null verschieden ist

¹⁾ J Petzval, Ueber die Unzukommlichkeiten gewisser popularer Anschauungsweisen in der Undulationstheorie und ihre Unfahigkeit, das Princip der Erhaltung der Schwingungsdauer zu ersetzen Wien Ber 8 II p 567—586 (1852). Forts Wien Ber 9 II p 699—787 (1852).

Die Formel für u stellt nun zwei Wellenzüge dar, die sich nach entgegengesetzten Seiten mit veränderter Amplitude, Wellenlänge und Schwingungsdauer ausbreiten und zwar haben die Schwingungsperioden die Werthe

$$\frac{2\pi (v-a)}{k v}$$
 und $\frac{2\pi (v+a)}{k v}$,

was offenbar mit den Dopplerschen Formeln übereinstimmt.

Auch über die Intensität der beobachteten Welle erhalten wir Auskunft, doch lassen wir diese Frage hier noch beiseite.

Ketteler¹) tadelt die Rechnung Petzvals und meint, sein Resultat sei eine willkürliche Metamorphose jener allgemeinen Integralgleichung, von der Petzval ausgeht; dazu stimme die Excursion des Mediums in dem Punkte, wo sich der Körper gerade befindet, nicht mit der der Quelle selbst überein. Indes wird man sich vielmehr der Anerkennung Machs²) anschliessen, zumal Ketteler, wie wir sehen werden, ein ganz ähnliches Rechnungsverfahren einschlägt und schliesslich ausdrücklich das, was er Petzval zum Vorwurf macht, als Endergebniss seiner Theorie ausspricht.

322. Petzval³) untersucht nun weiterhin die Fälle, wo entweder a = v oder a grösser als v ist. Das Resultat der sehr umständlichen Rechnung ergiebt im ersten Fall, dass gar keine Erregung stattfindet, im zweiten, dass vor dem bewegten Körper keine Schwingung stattfindet, hinter demselben sich jedoch beide Schwingungen superponiren. Indes sind die beiden Berechnungen aus einleuchtenden Gründen nur von mathematischer Bedeutung.

Endlich führt Petzval⁴) eine der für eine Ebene ausgeführten ganz entsprechende Rechnung für eine schwingende Kugel aus.

$$Ist r = x^2 + y^2 + z^2$$

der Abstand eines Punktes vom Coordinatenanfangspunkt, so wird

$$\frac{\mathrm{d}^2 \mathrm{u}}{\mathrm{d} \, \mathrm{t}^2} = \mathrm{v}^2 \left(\frac{\mathrm{d}^2 \mathrm{u}}{\mathrm{d} \, \mathrm{r}^2} + \frac{2}{\mathrm{r}} \, \frac{\mathrm{d} \, \mathrm{u}}{\mathrm{d} \, \mathrm{r}} \right)$$

und

$$u = \frac{1}{r} f(r - vt) + \frac{1}{r} f(r + vt)$$

die Integralgleichung. Die leuchtende Kugel möge den Radius R haben und sich mit der Geschwindigkeit a längs der x Axe fortbewegen. Dann ist die Gleichung der Kugelfläche zur Zeit ϑ

$$R^2 = (x_1 - a \theta)^2 + y_1^2 + z_1^2.$$

Dieselbe Ueberlegung wie früher liefert dann für u die Gleichung

¹⁾ E. Ketteler, Astronomische Undulationslehre oder die Lehre von der Aberration des Lichtes. Bonn 1873 bei P. Neusser, p 149.

²⁾ E. Mach, Beiträge zur Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbänderung durch Bewegung. Prag bei J. Calwe 1874. p. 27. — Zs. Math. Phys. 6. p. 127 (1861).

³⁾ J. Petzval, Ueber die Unzukömmlichkeiten gewisser populärer Anschauungen in der Undulationstheorie und ihre Unfähigkeit, das Princip von der Erhaltung der Schwingungsdauer zu ersetzen. Wien. Ber. 9, II. p. 699—737 (1852), p. 722 f.

⁴⁾ Ibid. p. 728-734.

$$u = \int_{0}^{t} f \left[\sqrt{(x-a\vartheta)^{2} + y^{2} + z^{2}} - v (t-\vartheta) \right] \frac{\sin k\vartheta d\vartheta}{\sqrt{(x-a\vartheta)^{2} + y^{2} + z^{2}}}$$

$$+ \int_{0}^{t} f \left[\sqrt{(x-a\vartheta)^{2} + y^{2} + z^{2}} + v (t-\vartheta) \right] \frac{\sin k\vartheta d\vartheta}{\sqrt{(x-a\vartheta)^{2} + y^{2} + z^{2}}}$$

deren Integration jedoch nicht gelingt und nur fur die Punkte ausgeführt wird, die in der Richtung der Bewegung, also in der x-Axe liegen Man erhalt

$$\mathbf{u} = \int_{0}^{t} \mathbf{f}[\mathbf{x} - \mathbf{a}\mathbf{t} + \vartheta(\mathbf{v} - \mathbf{a})] \frac{\sin k\vartheta d\vartheta}{\mathbf{x} - \mathbf{a}\vartheta} + \int_{0}^{t} \mathbf{f}[\mathbf{x} + \mathbf{a}\mathbf{t} - \vartheta(\mathbf{v} + \mathbf{a})] \frac{\sin k\vartheta d\vartheta}{\mathbf{x} - \mathbf{a}\vartheta}$$

und nach Ausfuhrung der Integration

$$u = \frac{A}{v(x-at)-aR} \sin k \frac{R-x+vt}{v-a} + \frac{A}{v(x-at)+aR} \sin k \frac{R-x-vt}{v+a},$$

wo A wieder unter denselben Bedingungen wie früher das bestimmte Integral

$$\int_{-\varepsilon}^{+\varepsilon} \mathbf{f}(\mathbf{R} + \mathbf{y}) \, d\mathbf{y}$$

bedeutet

Wii erhalten also wieder zwei Wellen mit den Schwingungsdauern

$$\frac{2 \pi (v - a)}{k v} \quad \text{ und } \quad \frac{2 \pi (v + a)}{k v}$$

entsprechend der Dopplerschen Theorie

Man findet auch fur diesen Fall bei Petzval Betrachtungen ubei die Grenzfalle, wo a grosser oder gleich vist

323. Ketteler stellt eine ganz ahnliche Rechnung an, wie Petzval, zunachst fur ebene Wellen ') Er leitet an der Machschen Wellenmaschine fur die in einem elastischen Medium fortgepflanzten Stosse oder continuirlichen Bewegungen die bekannte Gleichung

$$\frac{\mathrm{d}^2\mathrm{u}}{\mathrm{d}\,\mathrm{t}^2} = \mathrm{v}^2 \, \frac{\mathrm{d}^2\mathrm{u}}{\mathrm{d}\,\mathrm{x}^2}$$

ab, der er als Integrale die Gleichungen

$$\mathbf{u} = \mathbf{f} \left(\mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\mathbf{v}} \right)$$

fur die Excuision und

$$\mathbf{w} = \varphi \left(\mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\mathbf{v}} \right)$$

fur die Geschwindigkeit der Schwingungsbewegung zuordnet

Um nun von der Ruhe zur Bewegung uberzugehen, denkt sich Ketteler die Wirkung der Quelle in eine Reihe spontaner Stosse aufgelost, die wahrend der Bewegung von wechselnden Orten abgeschickt werden, und durch deren

¹⁾ E Ketteler, Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen Pogg Ann 144 p 109—127 (1871) — Astronomische Undulationstheorie oder die Lehre von der Aberration des Lichtes Bonn 1873 bei P Neusser, p 6—17

Aneinanderfügung längs der Bewegungsrichtung die stattfindende Schwingung erhalten wird.

Die folgende Tabelle giebt das Resultat: die Zeit ist in n Theile getheilt, so dass $n\,d\,t=t$; u_p bedeutet den Ausschlag der Quelle zur Zeit $p\,d\,t$; x_p den Ort der Excursion u_p , die im Mittel fortgepflanzt wird; links steht die zugehörige Zeit.

t	$\mathbf{u}_{0} = \mathbf{f}(0)$	$\mathbf{u}_{1} = \mathbf{f} \left(\mathbf{d} \mathbf{t} \right)$	•			$\mathbf{u}_{\mathbf{p}} = \mathbf{f} \left(\mathbf{p} \mathbf{d} \mathbf{t} \right)$
0	$x_0 = 0$			•		•
$^{ m dt}$	- v d t	$x_1 = a dt$				
$2\mathrm{d}\mathrm{t}$	= 2 vdt	= (a + v) dt				•
					•	•
p d t	= p v d t	= (a + p v) dt		•		$x_p = (pa + n - pv) dt$

Ersetzt man dt durch $\frac{t}{n}$, so kommt

$$\begin{aligned} \mathbf{u} &= f\left(\frac{\mathbf{p}}{\mathbf{n}}\mathbf{t}\right) \\ \mathbf{x} &= \mathbf{v}\mathbf{t}\left(\mathbf{1} - \frac{\mathbf{p}}{\mathbf{n}}\frac{\mathbf{v} - \mathbf{a}}{\mathbf{v}}\right); \end{aligned}$$

durch Elimination von $\frac{p}{n}$ erhält man endlich

$$\mathbf{u} = \mathbf{f} \left(\frac{\mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\mathbf{v}}}{1 - \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{v}}} \right) = \mathbf{f} \left(\frac{\mathbf{v} \, \mathbf{t} - \mathbf{x}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \right)$$

als Gleichung der erzeugten Welle. Wird diese als Sinusschwingung gewählt, so folgt weiter

 $y = A \sin \frac{2\pi}{T} \frac{v t - x}{v - a}.$

Es ergiebt sich also, wie auch schon unmittelbar aus der ersten Gleichung zu ersehen war, eine im Verhältniss $\frac{v-a}{v}$ veränderte Schwingungsdauer.

Vergleicht man die Ableitung von Ketteler mit der von Petzval, so wird man letzterer unbedingt den Vorzug geben, schon ihrer grösseren Vollständigkeit und Eleganz wegen. Im Princip sind beide Verfahren dieselben, nur dass Petzval die Berechnung für einen bestimmten Punkt ausführt, Ketteler dagegen für eine bestimmte Zeit.

Die Betrachtung Kettelers gilt zunächst nur für ebene Wellen; des weiteren wird die Rechnung jedoch auch auf Kugelwellen ausgedehnt. Da sie sich indes nur mit der Intensität derselben beschäftigt, lassen wir sie hier beiseite.

324. Einen wesentlichen Fortschritt bietet die Theorie Kettelers 1)

¹⁾ E. Ketteler, Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen. Pogg. Ann. 144. p. 550—563 (1871). — Astronomische Undulationstheorie. p. 79—93.

hinsichtlich des Einflusses der Bewegung eines Mittels und seiner Scheidewande auf die Lange der durchgehenden Wellen. Die Ueberlegung stutzt sich darauf, dass man sich auch hier mit der Vorstellung einzelner getrennter Wellenstosse begnugen durfe, und andereiseits, dass das Dopplerische Princip nicht nur auf die primären Lichtquellen, sondern auch auf die secundaren, ja auf die Wellenelemente im Sinne des Huygensschen Principes anwendbar sein musse

Die Rechnung wird von Fall zu Fall und zwar in der Weise ausgeführt, dass zwei auf einander folgende Wellenphasen von Flache zu Flache der bewegten optischen Apparate verfolgt werden. Die behandelten Beispiele sind

1 Die Scheidewand eines brechenden Mittels bewegt sich parallel sich selbst, die Strahlen treten senkrecht zur Begrenzungsebene ein Die Wellenlange in einem ruhenden Punkte des brechenden Mediums wird berechnet. Es ergiebt sich

 $\lambda_1 = \lambda \left(1 + \frac{a}{v} \frac{n-1}{n} \right),$

- wo λ die Wellenlange im ruhenden Medium, a die Translation des letzteren, n seinen Brechungsexponent bedeutet
- 2 Ein Prisma bewegt sich in der Richtung der Lichtstrahlen, so dass seine Vorderflache von den letzteren senkrecht getroffen wird. Nennt man den Winkel des Lichtes gegen die Normale der zweiten Prismenebene b, den Winkel des austretenden Strahles gegen dieselbe Gerade e, so wird.

$$\lambda_1 = \lambda \left(1 + \frac{a}{v} \left(1 - \cos \overline{e - b} \right) \right)$$

3 Ein Spiegel bewegt sich so, dass seine Bewegungsrichtung mit dem Lothe den Winkel ψ bildet Heisst der Einfallswinkel e, so wird

$$\lambda_i = \lambda \left(1 + \frac{2 a}{v} \cos e \cos \psi \right)$$

4 Ein Gitter bewegt sich unter dem Winkel ψ gegen sein Loth. Heisst der Einfallswinkel e, der Beugungswinkel b, so wird

$$\lambda_1 = \lambda \left(1 + \frac{a}{v} \left(\cos \overline{\psi - e} - \cos \overline{\psi - b} \right) \right)$$

In allen diesen Fallen ergiebt sich die Aenderung der Wellenlange für einen im Raume rühenden Beobachter, indem jedesmal entweder der Abstand zweier aufeinander folgender Phasen beiechnet, oder das Dopplersche Princip an jeder Grenzschicht angewendet wird

Da man die Resultate nach Umformung des Dopplerschen Principes wesentlich einfacher durch Verwendung des Fermatschen Principes ableiten kann, werden wir spater darauf zuruckkommen

325. Gleichzeitig mit Ketteler hat Eotvos¹) eine Theorie aufgestellt, die den Einfluss der Bewegung auf Wellenlange und Intensität darstellen soll

, ja.

¹⁾ R Eötvös, Ueber die Intensitat der wahrgenommenen Schwingungen bei Bewegung der Schwingungsquelle und des Beobachters Pogg Ann 152 p 513—535 (1874)

Seine Ueberlegungen unterscheiden sich dadurch von den bisher erwähnten, dass nicht die Gleichung für die Verschiebung der Schwingung, sondern für ihre Geschwindigkeit zu Grunde gelegt wird. Es möge die Lichtquelle nach der Gleichung

w = A f(t)

periodische Schwingungen ausführen, deren Maximalgeschwindigkeit oder Geschwindigkeitsamplitude A heisse. Eötvös zerlegt nun, genau wie Ketteler und Petzval, die Wirkung der bewegten Lichtquelle in Stösse, von denen er annimmt, dass sie sich unabhängig von der Translation in Kugelflächen fortpflanzen. Dann fasst er einen bestimmten Punkt des Mediums ins Auge und unterscheidet die momentane Entfernung desselben (zur Zeit t) in Bezug auf die Quelle von der activen. Unter der letzteren versteht er die Entfernung, in der sich der Punkt P und die Quelle befanden, zur Zeit, als der im Augenblicke t in P eintreffende Wellenstoss von der Quelle Q abgesandt wurde. Der Stoss, der also zur Zeit t in P anlangt, ist zur Zeit t $-\frac{d}{v}$ von Q ausgeführt worden, wenn wir unter d die active, unter x die wirkliche Entfernung von P und Q verstehen. So führt P Schwingungen aus nach der Gleichung

 $w = A_i f(t - \frac{d}{v}),$

die offenbar der für die ruhende Quelle geltenden

$$\mathbf{w} = \mathbf{A_2} \, \mathbf{f} \left(\mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\mathbf{v}} \right)$$

genau entspricht, nur dass an die Stelle der wirklichen, momentanen Entfernung die active getreten ist. Die Geschwindigkeitsamplitude ist mit einem anderen Buchstaben bezeichnet, um die Möglichkeit eines Einflusses der Bewegung auf die Intensität zu berücksichtigen.

Mit diesem einen Schritte ist man schon am Ziel; denn man hat

$$d = x + \frac{d}{v} a,$$

wo a die Geschwindigkeit des strahlenden Körpers nach P hin bedeutet; ferner, wenn x_0 der Abstand von P und Q zur Zeit 0

$$x = x_0 - at$$

also

$$\mathbf{d} = \frac{\mathbf{v}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \left(\mathbf{x}_{o} - \mathbf{a} \, \mathbf{t} \right),$$

und daher

$$w = A_i \, f \, \Big(\frac{v}{v-a} \, t - \frac{x_o}{v-a} \Big).$$

War also f nach der Periode T periodisch, so erhält jetzt w gleiche Werthe in Zeitintervallen

$$T_1 = \frac{v - a}{v} T,$$

entsprechend den Formeln Dopplers.

326. Auf ganz entsprechende Weise lasst sich auch dei Einfluss der Bewegung des Beobachters einfuhren Es wird namlich

$$\begin{aligned} \mathbf{x} &= \mathbf{x}_{\mathrm{o}} - \mathrm{at} - \mathrm{bt}, \\ \mathrm{daher} & \mathrm{d} &= \frac{\mathrm{v}}{\mathrm{v} - \mathrm{a}} \left(\mathbf{x}_{\mathrm{o}} - \mathrm{at} - \mathrm{bt} \right) \\ \mathrm{und \ somit} & \mathrm{w} &= \mathrm{A}_{\mathrm{i}} \, \mathrm{f} \left(\frac{\mathrm{v} + \mathrm{b}}{\mathrm{v} - \mathrm{a}} \, \mathrm{t} - \frac{\mathbf{x}_{\mathrm{o}}}{\mathrm{b} - \mathrm{a}} \right), \\ \mathrm{daher \ endlich} & \mathrm{T}_{\mathrm{i}} &= \frac{\mathrm{v} - \mathrm{a}}{\mathrm{v} + \mathrm{b}} \, \mathrm{T} \end{aligned}$$

Der Gedankengang Eotvos ist somit der gleiche, wie bei Ketteler, nur dass die Berechnung auf einen festen Punkt bezogen wird, anstatt auf eine bestimmte Zeit. Hier wie dort ist dei Beweis eigentlich elementar zu nennen, er nimmt stillschweigend an, dass den Differentialgleichungen der Wellenbewegung auch noch dann genugt wird, wenn man jene Substitution für x resp. t. in ihren Integralen vornimmt

327. Dem gegenuber stellt die Theorie Volgts 1) gerade dieses Moment an die Spitze, indem sie von der Untersuchung der Integrale der Differentialgleichungen der Oscillationen eines elastischen incompressiblen Mediums $\hat{\sigma}^2$ u

$$\frac{\partial^2 \mathbf{u}}{\partial \mathbf{t}^2} = \omega^2 \triangle \mathbf{u}$$

$$\frac{\partial^2 \mathbf{v}}{\partial \mathbf{t}^2} = \omega^2 \triangle \mathbf{v}$$

$$\frac{\partial^2 \mathbf{w}}{\partial \mathbf{t}^2} = \omega^2 \triangle \mathbf{w}$$

fur den Fall ausgeht, wo in denselben die der Bewegung entsprechenden Zeitund Coordinatentiansformationen vorgenommen werden

Es bedeutet ω die Fortpflanzungsgeschwindigkeit ebener Wellen mit constanter Amplitude und zugleich gilt die Incompressibilitätsbedingung

$$\frac{\partial \mathbf{u}}{\partial \mathbf{x}} + \frac{\partial \mathbf{v}}{\partial \mathbf{y}} + \frac{\partial \mathbf{w}}{\partial \mathbf{z}} = 0$$

Wenn nun u = U, v = V, w = W Losungen jener Gleichungen sind, so mussen dieselben fur die leuchtende Oberflache $f(x_i, y_i, z_i) = 0$ selbst deren Strahlung ergeben, d h an derselben gewisse gegebene Werthe U_i , V_i , W_i annehmen, die selbst Functionen dei Zeit sind, und das Gesetz daistellen, nach welchem die Oberflache leuchtet, wahrend U, V, W die gesammte durch die Oberfläche erregte Strahlung beschreiben

Um nun den Einfluss der Bewegung einzufuhren, nimmt Volgt mit x, y, z und t'eine allgemeine Transformation vor, indem ei in U. V, W vertauscht

x mit
$$\xi = x m_1 + y n_1 + z p_1 - \alpha t$$

y mit $\eta = x m_2 + y n_2 + z p_2 - \beta t$
z mit $\zeta = x m_3 + y n_3 + z p_3 - \gamma t$
t mit $\tau = t - (ax + by + cz)$

¹⁾ W Voigt, Ueber das Dopplersche Princip Gott Nachi 1887 p 41-51

Hierdurch gehen U, V, W uber in (U), (V), (W), die indes nicht aufhoien, die obigen Diffeientialgleichungen zu erfullen, sofern gewissen Beziehungen genugt wild, die man erhalt, wenn man (U), (V), (W) thatsachlich in jene Gleichungen einsetzt

So findet Voigt, indem er zugleich ein specielleres Coordinatensystem wahlt, so namlich, dass die Geschwindigkeitscomponenten β und γ gleich Null werden

$$\xi_{1} = x_{1} \mu_{1} + y_{1} \nu_{1} + z_{1} \pi_{1} - k t = a_{1} - k t$$

$$\eta_{1} = (x_{1} \mu_{2} + y_{1} \nu_{2} + z_{1} \pi_{2}) q = b_{1} q$$

$$\zeta_{1} = (x_{1} \mu_{3} + y_{1} \nu_{3} + z_{1} \pi_{3}) q = c_{1} q$$

$$\tau = t - \frac{k}{\omega^{2}} (\mu_{1} x + \nu_{1} y + \pi_{1} z) = t - \frac{k a_{1}}{\omega^{2}}$$

 μ , ν , π bedeuten hier die Richtungscosinus dreier auf einander senktechter Richtungen, \mathbf{x}_1 \mathbf{y}_1 \mathbf{z}_1 gelten in einem Coordinatensystem, dessen \mathbf{x}_1 -Axe in die Richtung fallt, deren Richtungscosinus mit α , β , γ proportional sind, \mathbf{k} ist eine gleichformige Geschwindigkeit in der durch die Richtungscosinus μ_1 ν_1 π_1 gegebenen Richtung, $\mathbf{q} = \sqrt{1 - \frac{\mathbf{k}^2}{\omega^2}}$, nennen wir endlich die durch die Grossen μ ν π bezeichneten Richtungen δ_1 δ_2 δ_3 , so bedeuten die \mathbf{a}_1 \mathbf{b}_1 \mathbf{c}_1 genannten Aggregate die Coordinaten der Stelle \mathbf{x}_1 \mathbf{y}_1 \mathbf{z}_1 in Bezug auf das Coordinatensystem δ_1 δ_2 δ_3

Jedes System $\mu \nu \pi$ giebt eine Losung (U), (V), (W) aus einer gegebenen U, V, W, und ebenso verwandelt sich an der leuchtenden Oberfläche U, V, W, in (U₁), (V₁), (W₁) Die Oberfläche selbst wird

$$(f) = (f(\xi_1, \eta_1, \zeta_1)) = 0$$

und die obigen Transformationsgleichungen stellen den Fall dar, wo sie sich mit der gleichformigen Geschwindigkeit k parallel der Richtung δ_i bewegt

Somit beschreiben (U), (V), (W) die Strahlung der bewegten Oberfläche, wobei indes noch zwei Bedingungen zu erfullen sind. Nämlich es muss sein erstlich

$$\frac{\partial (\mathbf{U})}{\partial \mathbf{x}} + \frac{\partial (\mathbf{V})}{\partial \mathbf{y}} + \frac{\partial (\mathbf{W})}{\partial \mathbf{z}} = 0$$

und zweitens muss die bewegte Oberflache (f)=0 der Form nach mit f=0 identisch bleiben. Das ist aber nur moglich, wenn $q=\sqrt{1-\frac{k^2}{\omega^2}}$ gleich. 1 wird, die wenn man die zweite Potenz des Verhaltnisses der Korpergeschwindigkeit zur Lichtgeschwindigkeit vernachlässigen kann.

328. Voigt verfolgt nun weiter eine Reihe specieller Falle

Zunächst ist es zweckmassig, das Coordinatensystem zu specialisiren. Wir nehmen deshalb an, dass die Richtungen δ_1 δ_2 δ_3 mit den Axen der x_1 y_1 z_1 zusammenfallen Dann wird

$$\begin{array}{c} \mu_{\scriptscriptstyle 1} = \nu_{\scriptscriptstyle 2} = \pi_{\scriptscriptstyle 3} = 1 \\ \mu_{\scriptscriptstyle 2} = \mu_{\scriptscriptstyle 3} = \nu_{\scriptscriptstyle 1} = \nu_{\scriptscriptstyle 3} = \pi_{\scriptscriptstyle 1} = \pi_{\scriptscriptstyle 2} = 0 \end{array}$$

(1)
$$\begin{aligned} \xi_1 &= x_1 - kt \\ \eta_1 &= y_1 q \\ \zeta_1 &= z_1 q \\ \tau &= t - \frac{k x_1}{m^2} \end{aligned}$$

Die Incompressibilitatsbedingung giebt in diesem Falle

$$(1-q)\frac{\partial (U)}{\partial \xi} = \frac{k}{\omega^2} \frac{\partial (U)}{\partial \tau}$$

oder auch

$$(1-q)\frac{\partial U}{\partial x} = \frac{k}{\omega^2} \frac{\partial U}{\partial t},$$

was bedeuten wurde, dass die Argumente x und t nur in der Verbindung $(1-q)t+\frac{kx}{\omega^2}$ in U eingehen durfen

329. Diese Gleichungen, die den Einfluss der Bewegung darstellen, lassen sich noch auf das allgemeine Coordinatensystem x, y, z zuruckfuhren und stimmen dann der Form nach mit den Transformationsgleichungen überein, von denen wir ausgegangen sind, wahrend jedoch die Coefficienten vollig bestimmt sind

Vernachlassigt man nunmehr die bisher immer noch berucksichtigten

Gheder zweiter Ordnung, so wird $q = \sqrt{1 - \frac{k^2}{\omega^2}} = 1$ und demgemass

$$\xi_{1} = x_{1} - k t$$

$$\eta_{1} = y_{1}$$

$$\zeta_{1} = z_{1}$$

$$\tau = t - \frac{k}{\omega^{2}}$$

$$\frac{k}{\omega^{2}} \frac{\partial U}{\partial t} = 0$$

und dazu

 ω^2 ∂ t ∂ t Diese letzte Gleichung ist offenbar nui insoweit zu erfullen nothig, dass das mit

 $\frac{\mathbf{k}}{\omega}$ multiplicite Glied von erster Ordnung wird

Bewegt sich der Beobachter, so genugt es in der Volgtschen Theorie, die Erscheinungen nur durch passende Transformation dei x_i y_i z_i auf ein mit dem Beobachter bewegtes Coordinatensystem zu beziehen

330. Wir wenden uns nunmehr zu Beispielen Zunachst sei die leuchtende Flache einer Ebene parallel der YZ Ebene und ihr Schwingungsgesetz

$$W_1 = A \sin \frac{2\pi t}{T}$$

dann ist für den Ruhezustand

$$W = A \sin \frac{2\pi}{T} \left(t - \frac{x}{\omega} \right)$$

Nach dem Vorstehenden durfen wir nun die Substitutionen (1) anwenden und ei halten

$$(\mathbf{W}) = \mathbf{A} \sin \frac{2\pi}{\mathbf{T}} \left(1 + \frac{\mathbf{k}}{\omega} \right) \left(\mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\omega} \right)$$

und an der Ebene selbst, d h fur x=kt

$$(W_i) = A \sin \frac{2\pi t}{T} \left(1 - \frac{k^2}{\omega^2}\right) = A \sin \frac{2\pi t}{T_i},$$

wo sich die neue Schwingungsdauer der Ebene nur um eine Grosse zweitei Ordnung von der alten unterscheidet

Dagegen wird für (W) die Periode offenbar nach dem Doppleischen Princip geändert

Das gleiche ergiebt sich, wenn man noch die Bewegung des Beobachters hinzunimmt, d h

x = x' + k't setzt

331. Voigt macht darauf aufmerksam, dass dieses Resultat wesentlich eine Wellenebene mit durchweg constanter Schwingungsamplitude voraussetze Nimmt man z B

$$W_{i} = A e^{(\mu y + \nu z) \frac{2\pi}{T \omega}} \sin \frac{2\pi t}{T}$$

als Schwingungsgesetz, wie es ahnlich auftritt, wenn eine Welle mit ursprunglich constanter Amplitude durch ein absorbirendes Prisma gegangen ist, so erhalt man auf demselben Wege wie fruher

$$(W) = A e^{\left(\frac{\mu}{q}y + \frac{\nu}{q}z\right)\frac{2\pi}{\omega T_1}} \operatorname{sm} \frac{2\pi}{T_1} \left\{ t \frac{1 + \frac{k\sigma}{\omega}}{1 - \frac{k^2}{\omega^2}} - x \frac{\frac{\sigma}{\omega} - \frac{k}{\omega^2}}{1 - \frac{k^2}{\omega^2}} \right\},$$

wo

$$\sigma = \sqrt{1 + \mu^2 + \nu^2}$$

Wurde man hier auch wieder q=1 setzen und sich auf die Glieder erster Ordnung beschranken, so wurde dennoch das Resultat nicht der einfachen Doppler schen Theorie folgen

332. Endlich hat Voigt auch noch den Fall behandelt, wo die leuchtende Oberflache eine sehr kleine Kugel ist, die nach dem Gesetze

$$\psi_i = A \sin \frac{2\pi t}{T}$$

um die x-Axe oscillirt

Ist R der Radius der Kugel,

$$r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2}$$

der Abstand eines Punktes vom Kugelmittelpunkt, so wird, bei ruhender Quelle die fortgepflanzte Drehung, wenn $\frac{2\pi (r-R)}{T\omega}$ = c0 tg $\frac{2\pi \eta}{T}$,

$$\psi = \frac{\mathrm{R}^{3}\,\mathrm{A}}{\mathrm{r}^{3}}\sqrt{1 + \left(\frac{2\,\pi\,\left(\mathrm{r}-\mathrm{R}\right)}{\mathrm{T}\,\omega}\right)^{2}\!\cos\frac{2\,\pi}{\mathrm{T}}\!\left(\mathrm{t}-\frac{\mathrm{r}\,\mathrm{R}}{\omega}-\eta\right)}$$

und die Verruckungen

$$U = 0$$
, $V = -\psi z$, $W = yz$.

Bezeichnet man die periodischen Theile von V und W mit C und setzt $U=0,\ V=MC,\ W=NC,$

so kommt, nach derselben Substitution, wie fruher

$$(C) = \cos \frac{2\pi}{T} \left(t - \frac{kx}{\omega^2} - \frac{1}{\omega} \left(\sqrt{(x - kt)^2 + y^2 + z^2} - R \right) - (\eta) \right),$$

$$\cot g \frac{2\pi(\eta)}{T} = \frac{2\pi}{T\omega} \sqrt{(x - kt)^2 + y^2 + z^2} - R)$$

An der Obei flache der leuchtenden Kugel, d h für $(x - kt)^2 + y^2 + z^2 = R^2$ giebt dies, unter Vernachlassigung der Glieder hoherer Ordnung,

$$(C_i) = \sin \frac{2\pi t}{T}$$

Die Schwingung der Kugel selbst ist nicht beeinflusst.

(M) und (N) haben dieselben Werthe, als ob die Kugel in dem zur Zeit t erreichten Orte in der Gleichgewichtslage oscillirte

Nimmt man an, dass x und y sehr klein seien, so ergiebt sich wieder eine Veranderung der Schwingungsdauer entsprechend den Dopplerschen Formeln

Werden einmal die für ein elastisches Medium geltenden Differentialgleichungen zu Grunde gelegt, so lasst die Theorie Voigts an Allgemeinheit und Strenge nichts zu wunschen übrig. Es wird zum ersten Male die Frage gestellt und beantwortet, ob die für ein rühendes System legitime Wellenbewegung sich ohne Weiteres durch Transformation der Variablen auf das bewegliche System übertragen lasse, und die gefundenen Substitutionen sind genau dieselben, die wir bei Lorentz als diejenigen wiederfinden werden, die den electrischen Grundgleichungen Genüge thun

Was die Resultate anlangt, so stimmen die sich aus der Volgtschen Theolie ergebenden mit den früher erhaltenen überein. Allein diese letzteren sind nur für einige specielle Falle abgeleitet, während auf der anderen Seite die allgemeine Untersuchung Volgts auch solche Beispiele aufzuweisen hat, in denen das Dopplersche Princip in seiner einfachen Gestalt auch nicht einmal in erster Annaheiung gilt

c) Electrische Theorien

333. In neuerer Zeit haben auch die electrischen Theorien das Dopplersche Princip in ihren Bereich gezogen. Es tritt hier auf in unmittelbarem Zusammenhange mit den Erscheinungen der Aberration und der Mitfuhrung electrischer Wellen durch bewegte Korper, die durch die bekannten Aberrationsgesetze und den Fresnelschen Fortfuhrungscoefficienten beschrieben werden, und bildet als Annaherungsgesetz ein Postulat für jede Theorie der optischen und electrischen Erscheinungen für bewegte Korper

In der That lasst sich nun aus den Grundgleichungen der neueren Theorien immer die Folgerung ziehen, dass die Periode einer von einem bewegten Korper ausgesandten ebenen Welle von einem ruhenden oder bewegten Beobachter mit einer veranderten Schwingungsdauer wahrgenommen wild, die in erster Annaherung den Dopplerschen Formeln entspricht

Wir wollen als Beispiel die Ableitung verfolgen, die Lorentz¹) in seiner Theorie von 1895 gegeben hat Derselbe nimmt bekanntlich an, der Aether ruhe, und betrachtet die electrischen und optischen Erscheinungen als gebunden an electrisch geladene Theilchen, Ionen oder Electronen, deren Schwingungen die Uisache des Leuchtens sind Weiterhin wird vorausgesetzt, dass die Translation nichts an dei wirklichen Schwingungsdauer der leuchtenden Theilchen andere

Die Erklarung der Aberiation us wund die Begrundung des Dopplerschen Principes ergiebt sich dann sehr einfach und elegant aus dem Satze "Wenn in einem System ohne Translation eine Lichtbewegung möglich ist, bei der die Verschiebungen der Ionen gewisse Functionen der Coordinaten und der Zeit t sind, so kann in dem sich verschiebenden System ein Zustand entstehen, bei dem die Verschiebungen eben dieselben Functionen der (mit dem Korper an dei Translation theilnehmenden) Coordinaten und der Ortszeit t, sind"

Unter der Oıtszeit versteht Loientz die fui jeden Punkt des bewegten Koipers besonders zu beiechnende Zeit

$$t_i = t - \frac{r p_r}{v^2},$$

wenn r den Abstand des betreffenden Punktes von einem festen Punkte im bewegten System und p_r die Componente der Translation in der Richtung von r bedeutet

Es ist nun characteristisch für die Lorentzsche Theorie, dass die Bedingungen, unter denen obiger Satz gultig ist, gerade von den für die electrischen Kräfte zu Grunde gelegten Gleichungen erfullt werden ²)

So ergiebt sich, dass es ohne Weiteres erlaubt ist, von den für das rühende System gultigen Schwingungsgleichungen zu denjenigen für das bewegte System überzugehen, indem man die festen Coordinaten durch die beweglichen und die absolute Zeit durch die Ortszeit ersetzt Führt man aber die Umformung aus, so zeigt sich eine nach dem Dopplerschen Princip veränderte Schwingungsdauer

334. Nennen wir die absolute Zeit t, die Ortszeit t, die Variablen des ruhenden Cooldinatensystems x, y, z, des beweglichen x', y', z', die Componenten

2) H A Lorentz, Die Fragen, welche die translatorische Bewegung des Lichtathers betreffen Verh Ges Deutsch Naturf Leipzig 1899, II. p 62

¹⁾ H A Lorentz, Versuch einer Theorie der electrischen und optischen Erscheinungen in bewegten Körpern Leiden 1895 E J Bill 115p — W Wien und H A Lorentz, Die Fragen, welche die translatorische Bewegung des Lichtathers betreffen Verh Ges Deutsch Naturf Leipzig 1899, H p 49—65 — H A Loientz, La theorie electromagnétique de Maxwell et son application aux corps mouvants Arch Néeil 25 (1892) Sep Leiden, 1892 bei E J Brill — Man vergl auch die Arbeiten im Jubelband für Lorentz Arch Néerl (2) 5 (1900) Sep 1900, La Haye bei Martinus Nijhoff, sowie E Cohn, Ueber die Gleichungen des electromagnetischen Feldes für bewegte Körper Gött Nachr 1901, p 1—26 — P Drude, Lehrbuch der Optik Leipzig 1900, bei S Hirzel, p 419—435

der Translation p nach den drei Axen p_x , p_y , p_z , endlich die Richtungscosinus der Verbindungslinie r eines festen mit dem beweglichen Punkte b_x , b_y , b_z , so nehmen in einem entfernten Punkte, sowohl die electrische, wie die magnetische Componente die Form

$$A\cos\frac{2\pi}{T}\Big(t-\frac{x\,b_x+y\,b_y+z\,b_z}{V}+C\Big)$$

an, so lange das leuchtende Ion sich nicht bewegt

Nach dem obigen Satze erhalt man aber fur das bewegte System

$$A\cos\frac{2\pi}{T}\Big(t'-\frac{x'b_x+y'b_y+z'b_z}{v}+C\Big),$$

oder, da

$$t' = t - \frac{r p_r}{v^2} = t - \frac{x' p_x + y' p_y + z' p_z}{v^2}$$

$$A\cos\frac{2\,\pi}{T}\left\{t-\left(\frac{b_x}{v}+\frac{p_x}{v^2}\right)x'-\left(\frac{b_y}{v}+\frac{p_y}{v^2}\right)y'-\left(\frac{b_z}{v}+\frac{p_z}{v^2}\right)z'+C\right\}$$

Wollen wir nun die Wirkung in einem ruhenden Punkte finden, so mussen wir wieder zu x, y, z ubeigehen, d h setzen

$$x' = x - p_{\lambda}t$$
, $y' = y - p_{y}t$, $z' = z - p_{z}t$

Das liefert

$$A\cos\frac{2\,\text{7e}}{T}\Big\{t+\frac{p_r}{v}\,t-\left(\frac{b_x}{v}+\frac{p_x}{v^2}\right)\,x-\left(\frac{b_y}{v}+\frac{p_y}{v^2}\right)y-\left(\frac{b_z}{v}+\frac{p_z}{v^2}\right)z+C\Big\},$$

wo $p_r = p_x b_x + p_y b_y + p_z b_z$ die Componente dei Translation in der Richtung r bedeutet

Wahrend also im beweglichen Coordinatensystem die Periode T unverandert bleibt, bemerkt ein ruhender Beobachter die Schwingungsdauer

$$T_1 = \frac{T}{1 + \frac{p_r}{v}} = T\left(1 - \frac{p_r}{v}\right)$$

entsprechend dem Doppleischen Princip

335. Auf dieselbe Weise lasst sich auch die Wirkung der Bewegung finden, im Falle der Beobachter sich bewegt

In dem ruhenden System gilt alsdann die Function

$$A\cos\frac{2\pi}{T}\Big(t-\frac{x\,b_x+y\,b_y+z\,b_z}{v}+C\Big),$$

fuhrt man nun ein Coordinatensystem ein, das an der Bewegung des Beobachters theilnimmt, so hat man

$$x = x'' + p_x t$$
, $y = y'' + p_y t$, $z = z'' + p_z t$

und erhalt

$$A\cos\frac{2\pi}{T}\left(t-\frac{p_{r}}{v}t-\frac{b_{x}x''+b_{y}y''+b_{z}z''}{v}+C\right)$$

Die neue Schwingungsdauer hat also den Werth $\frac{T}{1+\frac{p_r}{r}}$, d h

$$T_i = T \left(1 - \frac{p_r}{v}\right)$$

wieder im Einklang mit der Formel Dopplers

Wie wir sehen, passt sich das Dopplersche Princip ohne Schwierigkeit in den Rahmen der electrischen Theorie ein Wir konnen uns daher mit diesem einen Beispiel begnugen und wollen nur noch die nahezu vollstandige Analogie zwischen der Theorie Voigts und der für unseien Fall von Lorentz angewandten hervorheben. Der Unterschied liegt allein in den zu Grunde gelegten Gleichungen. Während die electrischen ohne Schwierigkeit gemass dem Lorentzschen Satze den Uebergang zur Bewegung gestatten, ist dies bei den elastischen nicht in gleichem Maasse der Fall, auch scheint es, als ob die auf elastischem Gebiete noch bestehenden Ausnahmen auf electrischem wegfallen

II Intensitatsanderung

336. Während alle Theorien in den Resultaten bezuglich der Aenderung der Wellenlange durch Bewegung insofern übereinstimmen, als sie dieselben Formeln als Annaherung erster Ordning ergeben, finden in Rucksicht auf die Beeinflussung der Intensität, insofern dieselbe überhaupt genauer untersucht wird, die grossten Divergenzen statt.

Wie wir sahen, ist Voigt der einzige, der den Fall untersucht hat, wo eine leuchtende Ebene Wellen von nicht durchweg constanter Amplitude aussendet, es zeigte sich, dass dann das Dopplersche Princip aufhörte, im Bereich der Elasticitätstheorie zu gelten. Es moge darum von vorne herein vorausgesetzt werden, dass die strahlenden Korper in der Ruhelage nur ebene odei kugelformige Wellen von durchweg constanter Amplitude aussenden, und dass die Amplitude der Strahlungsquelle selbst von der Bewegung unabhangig ist

Wir wollen ferner die Falle unterscheiden, wo man die Intensitaten vergleicht, die zu gleichen Wellenlangen in den Spectren des bewegten und des ruhenden Körpers gehören, und wo der Vergleich zwischen zwei correspondirenden Stellen vorgenommen wird, entsprechend der Wellenlangenanderung

Dass eine Aenderung im erstgenannten Sinne stattfindet, liegt auf der Hand, da man die Linienverschiebung durch Bewegung auffassen kann, als eine Verschiebung der Intensitatscurve nach dem rothen oder blauen Ende des Spectrums Demgemass wird man auch in einem continuirlichen Spectrum eine Verschiebung des Maximums nach der einen oder anderen Seite eihalten

Indes ist diese Verschiebung schon vollig durch die Wellenlangenauderung bedingt, sobald man erst die Aenderungen im zweitgenannten Sinne ermittelt hat

Denn nennen wir die Intensitatscurve

$$\mathbf{J} = \mathbf{f}(\lambda, \mathbf{y}),$$

wo $y=\frac{a}{v}$ gesetzt ist und sowohl $f(\lambda,y)$ wie ihre partiellen Derivirten nach λ für y=0 übergehen mussen in $f(\lambda)$ resp. $f'(\lambda)$, so können wir setzen

$$f(\lambda, y) = f(\lambda, 0) + \left(\frac{df}{dy}\right)_{y=0}^{y+u} + u \leq w,$$

wobei die hoheren Glieder vernachlassigt werden. Nun ist aber

$$\frac{\mathrm{df}}{\mathrm{dy}} = \frac{\partial f}{\partial \lambda} \frac{\mathrm{d}\lambda}{\mathrm{dy}} + \frac{\partial f}{\partial y}$$

und da nach Doppler z B für ruhenden Beobachter

$$\begin{split} \lambda_i &= \lambda \left(1 \mp \frac{a}{v} \right) = \lambda \left(1 \mp y \right), \\ \frac{df}{dy} &= \mp \frac{\partial f}{\partial \lambda} \, \lambda + \frac{\partial f}{\partial y}, \end{split}$$

also

$$f(\lambda, y) = f(\lambda, 0) \mp \lambda y \left(\frac{\partial f}{\partial \lambda}\right)_{y=0} + \left(\frac{\partial f}{\partial y}\right)_{y=0} y,$$

das heisst

$$f(\lambda, y) = f(\lambda) \mp \lambda y f'(\lambda) + \left(\frac{\partial f}{\partial y}\right)_{y=0}^{y}$$

Die beiden ersten Glieder sind bekannt, man braucht also nur das letzte zu ermitteln

Vergleicht man nun aber die Intensitaten im Spectrum des ruhenden und bewegten Korpers, indem man correspondirende Wellenlangen zusammenstellt, so kommt im Allgemeinen nicht nur eine Aenderung der Amplitude, sondern auch der Wellenlange in Betracht

a) Elementare Ableitungen

337. Es moge sich zuerst um ebene Wellen handeln Die Intensität wird dann für grossere Zeitwerthe proportional dem Quadrat der Amplitude und der Schwingungszahl 1), wir konnen also setzen

$$Jt = cA^2n^2tv$$

oder unter der Voraussetzung, dass t gross ist gegen die Schwingungsdauer $J = c A^2 n' v$

Bewegt sich die Lichtquelle, so erhalten wir

$$J_{i} = cA_{i}^{2}n_{i}^{2}v,$$

oder nach Doppler,

$$J_1 = c A_1^2 \left(\frac{v + a}{v} \right)^2 n^2 v$$

Macht man nun, da es sich um ebene Wellen handelt, die Hypothese, dass die Amplitude constant und von der Bewegung unabhangig sei, so hat man

und

$$J_{i} = J\left(1 \pm \frac{a}{v}\right)^{2} = J\left(1 \pm \frac{2a}{v}\right)$$

Es ist nicht ohne Interesse, den Gegenstand auch von einer anderen Seite her zu betrachten Es möge der strahlende Korper in dei Zeiteinheit und auf den Querschnitt 1 die Energiemenge J abgeben²), falls er ruht, J'wenn er sich bewegt Im ersten Falle erfullt alsdann die Menge J ein Rohr

¹⁾ Lord Rayleigh, Die Theorie des Schalles Uebersetzt von F Neesen Braunschweig 1880 bei Vieweg, Bd II p 20-21.

²⁾ Die Energiemenge in der Volumeinheit des Mittels ist demnach $\frac{\mathbf{J}}{\mathbf{v}}$

von der Länge v, im zweiten von der Länge v \(\overline{+}\) a. Der Beobachter empfängt also vom ruhenden Körper die Menge J, vom bewegten die Menge

$$J'_{v} \frac{v}{v + a} = J' \left(1 \pm \frac{a}{v}\right).$$

Dieser Ausdruck würde nur dann mit dem soeben gefundenen zusammenfallen, wenn

 $J' = J\left(1 \pm \frac{a}{v}\right),\,$

d. h. wenn der Körper nach der Seite, wo er sich hin bewegt, eine im Verhältniss $\left(1+\frac{a}{v}\right)$ vermehrte Energie abgeben würde und umgekehrt.

Die Summe der nach beiden Seiten abgegebenen Mengen, oder

$$J' + J'' = J\left(1 + \frac{a}{v}\right) + J\left(1 - \frac{a}{v}\right) = 2J$$

bliebe constant und würde gleich der im Ruhezustande abgegebenen Energie sein 1).

Andererseits würde die Annahme $J' = J\left(1 \pm \frac{a}{v}\right)$ bedingen, dass

$$A_1 = A\sqrt{\frac{v}{v+a}}.$$

338. Bewegt sich umgekehrt der Beobachter, während die Lichtquelle ruht, so kann man eine ähnliche Rechnung anstellen. Die erste Ueberlegung liefert dann

$$J_{2} = c A_{2}^{2} n_{2}^{2} v = c A_{2}^{2} n^{2} \left(\frac{v \pm b}{v} \right)^{2} v = c \frac{A_{2}^{2}}{A^{2}} J \left(1 \pm \frac{2 b}{v} \right) v.$$

Nennen wir die in der Zeiteinheit vom ruhenden Beobachter empfangene Energie J, so wird dieselbe nach der zweiten Ueberlegung im Falle der Bewegung um diejenige Menge vermehrt oder vermindert, die in dem vom Beobachter geräumten Volumen enthalten ist, das heisst um $\pm \frac{J}{v}$ b. Somit ist

$$J_2 = J\left(1 \pm \frac{b}{v}\right).$$

339. Wir wenden uns zunächst zu den für Kugelwellen ausgeführten elementaren Rechnungen.

Wie bereits erwähnt, hatte schon Doppler²) zu berechnen versucht, welchen Einfluss die Bewegung auf die Intensität des wahrgenommenen Tones oder Lichtes ausübe; allein er hatte dabei die translatorische Bewegung unmittelbar zur Maximalgeschwindigkeit der schwingenden Theilchen addirt. Fizeau³) gelangte zu brauchbareren Resultaten. Er stützt sich auf den Satz,

¹⁾ Man vergl. § 341.

²⁾ Chr. Doppler, Ueber den Einfluss der Bewegung auf die Intensität der Töne mit vorzüglicher Berücksichtigung der von A. Seebeck dagegen erhobenen Bedenken. Pogg. Ann. 84. p. 272—267 (1851).

³⁾ H. Fizeau, Idee zur Messung der Umlaufsbewegung der Erde. Pogg. Ann. 92. p. 652-655 (1854), dazu Cosmos 1. p. 690 (1852).

dass die Beleuchtungsstarke eines von einem gluhenden Korper bestrahlten Schirmes abnimmt mit dem Quadrate der Entfernung von der Lichtquelle Schirm und Licht mogen constanten Abstand haben Bewegen sich dann beide in der Richtung vom Schirme zum gluhenden Korpei, so fängt der erstere Licht auf, welches erst kurzere Zeit unterwegs ist Er wird also starker beleuchtet Bei entgegengesetzter Bewegung geht es umgekehrt Nennen wir den Abstand der beiden Korper d, ihre gemeinsame Geschwindigkeit zum Schirme \mp a, so ist der Weg, den das Licht zu durchlaufen hat, gleich

$$d\left(1\pm\frac{a}{v}\right)$$

und daher die Intensitat

$$\mathrm{J}_{i}=\mathrm{J}\left(1\pm\frac{\mathrm{a}}{\mathrm{v}}\right)^{2}=\mathrm{J}\left(1\pm\frac{2\,\mathrm{a}}{\mathrm{v}}\right).$$

340. Ruhen die beiden Korper nicht mehr relativ zu einander, so führt die einfache Ueberlegung Fizeaus nicht ohne Weiteres zum Ziel, da nun auch die Veranderung der Schwingungszahl berücksichtigt werden muss

Die Strahlung, die den ruhenden Beobachter zur Zeit t erreicht, ist von der Quelle um

$$t_i = \frac{d_o \mp (t - t_i) a}{v}$$

Secunden fruher abgegangen, wenn d_0 den Abstand zur Zeit t=0 bedeutet Der durchlaufene Weg ist also

$$t_i v = \frac{v}{v + a} (d_o + ta)$$

d₀∓ta ist aber der augenblickliche Abstand Nennen wir ihn d, so wird

$$t_i v = \frac{v}{v \mp a} d$$

Dies liefert, wenn A, die Amplitude nach Zurucklegung des Weges 1 ist, für die Strahlung die Intensität,

$$J_{i} = c \frac{A_{i}^{2}}{t_{i}^{2} v^{2}} n_{i}^{2} v,$$

oder, da $n_1 = n \left(\frac{v}{v + a} \right)$,

$$J_1 = c \frac{A_1^2}{d^2} n^2 v = J \frac{A_1^2}{A^2} v,$$

d. h man erblickt die Lichtquelle mit der Intensität J, die ihrem augenblicklichen Orte entspricht, wahrend die Aberration bewirkt, dass man sie an der Stelle sieht, die sie zur Zeit t—t, inne hatte!)

Da nun fur einen in der Entfernung 1 sich mit der Lichtquelle bewegenden Punkt nach Fize au die Intensität J sich verwandelt in J $\left(1\pm\frac{a}{v}\right)^2$, wahrend die Wellenlange ungeandert bleibt, so folgt für die Amplitude

$$A_i = A\left(1 \pm \frac{a}{v}\right)$$

¹⁾ W Voigt, Ueber das Dopplersche Princip Gött Nachr 1887 p 50

und folglich für die Intensität

$$J_{i} = J \left(1 \pm \frac{a}{v} \right)^{2}$$

341. Ruht die Lichtquelle, wahrend der Beobachter sich bewegt, so kann man dieselbe Rechnung anstellen, wie sie in § 338 für ebene Wellen ausgeführt worden ist, so fern nur der Abstand des Beobachters so gross ist, dass man die wählend einer gewissen Zeit infolge der Entfernungsanderung eintretende Zu- oder Abnahme der Amplitude vernachlassigen darf. Im anderen Falle muss man Mittelwerthe benutzen, wobei dann die elementare Rechnung versagt

Vergleichen wir die Resultate der letzteien, so zeigen sich eine Reihe von Differenzen, die uns auch in den mechanischen Ableitungen wieder begegnen werden. Eine Entscheidung lasst sich auf elementarem Gebiete nicht wohl fällen, nur in dem speciellen Falle, wo sich ein absolut schwarzer Korper als Strahlenempfänger gegen die ruhende Quelle bewegt, erhalt man entsprechend der bei der Herleitung des Strahlungsdruckes angewendeten Ueberlegung i) die Formel $J_i = J\left(1 \pm \frac{a}{v}\right)$

b) Mechanische Ableitungen.

342. Die in § 321 und 322 entwickelten Formeln von Petzval²) ergeben nicht nur eine Aenderung der Wellenlange, sondern auch der Amplitude Schon Petzval selbst bemerkte dies und berechnete daraus die Intensität Freilich glaubte er, dieselbe lediglich durch das Quadrat der Amplitude messen zu durfen, und kam so zu absurden Folgerungen

Es ergab sich für den Fall einer bewegten schwingenden Ebene als Amplitude der Ausdruck $\frac{A}{v-a}$ und als Schwingungszahl $n\frac{v}{v + a}$, während man für die rühende Quelle $\frac{A}{v}$ resp n erhielt. Man hat somit für die Intensität den Werth $cv\frac{A^2}{v^2}n^2$ im Fall der Ruhe und $cvn^2\frac{A^2}{(v+a)^2}\frac{v^2}{(v+a)^2}$ im Falle der Bewegung. Dies wurde bedeuten

$$J_{1} = J \left(1 \pm \frac{a}{v}\right)^{4}.$$

Wahrend man somit hier ein durchaus abweichendes Resultat bekommt, liefern die Formeln für Kugelwellen denselben Ausdruck, wie die Berechnung Fizeaus Denn man hat für-die Amplitude den Ausdruck

$$\frac{A}{v(x \mp at) \mp aR} = \frac{A}{vr},$$

¹⁾ Man vergl z B P Drude, Lehrbuch der Optik Lenpzig 1900, bei S Hirzel.

²⁾ J Petzval, Ueber die Unzukommlichkeiten gewisser populärer Anschauungsweisen in der Undulationstheorie und ihre Unfahigkeit, das Princip von der Schwingungsdauer zu eisetzen Wien Ber 9, II p. 699—737 (1852)

wenn wir mit $r = x + at + \frac{a}{v}R$ den Abstand zwischen Quelle und Beobachter bezeichnen. Man einalt somit

$$J_{1} = c v n^{2} \frac{A^{2}}{v^{2} r^{2}} \frac{v^{2}}{(v + a)^{2}} = J \left(1 \pm \frac{a}{v}\right)^{2},$$

wenn J die der Entfeinung r entsprechende Intensitat ist

343. Eòtvos!) legt seiner Berechnung von vorneheiem die Annahme zu Grunde, dass die Geschwindigkeitsamplitude unabhangig von der Bewegung sei, die mit der Amplitude im gewohnlichen Sinne durch die Gleichung

$$\alpha = A \frac{2\pi}{T}$$

verknupft ist

Nennen wir die Geschwindigkeitsamplitude auf einer Kugelfläche vom Radius 1 um einen leuchtenden Punkt α_1 , so setzt Eotvos für Kugelwellen α_1 constant und $\alpha = \frac{\alpha_1}{\Lambda}$,

wo δ den von der Strahlung durchlaufenen Weg bedeutet, der sich genau wie in § 340 eigiebt als

$$\frac{v}{v \mp a} (d_o \mp ta)$$

Die Beiechnung wird zunachst ausgeführt für den Fall, wo die Lichtquelle ruht, und sich die Wellen in einem cylindrischen Raume von constantem Queischnitt fortpflanzen Ist

$$u = af\left(t - \frac{x}{v}\right)$$

das Schwingungsgesetz, so wird die in einer Scheibe von der Dicke einer Wellenlänge enthaltene lebendige Kraft

$$L = \frac{1}{2} \operatorname{cv} \alpha^{2} \int_{x_{1}}^{x_{1}} f^{2} \left(t - \frac{\lambda}{v} \right) dx,$$

wo x, den Abstand der der Lichtquelle zunachst gelegenen Begrenzung der Scheibe bedeutet

Nach einigen Umformungen kommt, mit Rucksicht dai auf, dass f(y) periodisch ist nach T

$$L = \frac{1}{2} c \nabla \alpha^2 \int_0^T f^2(y) dy$$

Die gesammte nach beiden Seiten abgegebene-lebendige Kraft ist daher das Doppelte der obigen

344. Wenn sich die Lichtquelle bewegt, wird die Rechnung ganz entspiechend ausgeführt. Nur ist die Dicke der Scheiben nicht mehr gleich λ , sondern man hat

¹⁾ R v Eètvos, Ueber die Intensität der wahrgenommenen Schwingungen bei Bewegung der Schwingungsquelle und des Beobachters Pogg Ann. 152 p 513-635 (1874).

$$\lambda_1 = (v - a) T$$
 und $\lambda_2 = (v + a) T$.

Nun wird aber, wie schon in § 325 ausgeführt,

$$\mathbf{u} = \alpha \mathbf{f} \left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \right),$$

folglich, da α als constant betrachtet wird

$$\label{eq:Li} \mathbf{L}_{\scriptscriptstyle \rm I} = \frac{1}{2} \, \mathbf{c} \, \alpha_{\scriptscriptstyle \rm X_{\scriptscriptstyle \rm I}}^2 \!\! \int\limits_{x_{\scriptscriptstyle \rm I}}^{x_{\scriptscriptstyle \rm I}} \!\! f^{\scriptscriptstyle \rm 2} \! \! \left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \, \mathbf{t} - \frac{\mathbf{x}}{\mathbf{v} - \mathbf{a}} \right) \mathbf{d} \, \mathbf{x} \,,$$

oder

$$L_{i} = \frac{1}{2} c(y - a) \alpha^{2} \int_{0}^{T} f^{2}(y) dy$$

und entsprechend

$$L_{2} = \frac{1}{2} c (v + a) \alpha^{2} \int_{0}^{T} f^{2} (y) dy.$$

In der That besteht die Gleichung

$$L_1 + L_2 = 2L_1$$

und man hat

$$L_t = L \frac{v}{v - a} = L \left(1 + \frac{a}{v} \right),$$

entsprechend den in § 337 ausgeführten Rechnungen.

345. Die Intensität endlich ergiebt sich als die Summe der lebendigen Kräfte, die in der Zeiteinheit auffallen würden, wenn alle Schwingungen derjenigen gleich wären, welche in dem Augenblicke eintrifft, wo die Intensität bestimmt werden soll; zugleich wird die Flächeneinheit so gewählt, dass ihre Dimensionen klein sind gegen den Abstand von Quelle und Beobachter. Man hat also, da in der Secunde n. Wellen eintreffen

$$J = n_1 L_1$$

Nun ist aber, für Kugelwellen,

$$\alpha = \frac{\alpha_{\scriptscriptstyle 1}}{\delta} = \frac{\alpha_{\scriptscriptstyle 1}}{x} \, \frac{v - a}{v} \quad \text{und} \quad n_{\scriptscriptstyle 1} = \frac{v}{v - a} \, n \, ,$$

somit

$$L_{1} = \frac{1}{2} c(v - a) \frac{\alpha_{1}^{2}}{x^{2}} \left(\frac{v - a}{v}\right)_{0}^{2} \int_{0}^{T} f^{2}(y) dy$$

und weiter

$$J_{1} = \frac{1}{2} c v \frac{\alpha_{1}^{2}}{x^{2}} \left(\frac{v - a}{v} \right)_{0}^{2} \int_{0}^{T} f^{2}(y) dy,$$

also, da

$$J = \frac{1}{2} \operatorname{cv} \frac{\alpha_1^2}{X^2} \int_{0}^{T} f^2 (y) \, dy$$

die Intensität für den in der augenblicklichen Entfernung x ruhenden Körper bedeutet, $J_1 = J\left(\frac{v-a}{v}\right)^2 = J\left(1-\frac{2\,a}{v}\right).$

Dies Resultat stimmt mit dem in § 340 auf einfacherem Wege erhaltenen überein.

Kaysor, Spectroscopie. II.

346. Eotvos dehnt die Formeln auch noch auf den Fall der Bewegung des Beobachters resp der gleichzeitigen Bewegung von Beobachter und Quelle aus Dazu setzt er in obiger Rechnung nui

$$n_1 = n \frac{v + b}{v - a},$$

und erhalt so

$$J' = J\left(\frac{v-a}{v}\right)^2 \left(\frac{v+b}{v}\right)$$

Bewegen sich beide Korper, ohne jedoch ihren Abstand zu andern, so liefert dies die Formel $J' = J\left(1 \pm \frac{3a}{v}\right),$

welche sich von der Fizeauschen durch den Factor 3 unterscheidet

347. Ketteler hat die uns hier beschaftigende Frage zweimal behandelt Das erste Mal¹) nahm er die Amplitude im gewohnlichen Sinne als constant an Das zweite Mal²) liess er, veranlasst durch die Kritik Eotvös, diese Voraussetzung fallen und ersetzte sie durch die Annahme constanter Geschwindigkeitsamplitude Wir wollen uns an die letzten Ausführungen halten

Die Rechnung entspricht im Wesentlichen derjenigen von Eotvös und geht aus von dem Grundsatze, dass jeder Bruchtheil der lebendigen Kraft der Quelle in dem von ihm erzeugten Wellenelement erhalten bleibe, und dass dies somit auch für die durch Summitung beliebig vieler Wellenelemente erhaltenen Wellen gelten musse.

Nennen wir die Wellenlangen im Mittel λ_i , die Schwingungsdauer bezogen auf einen mit der Geschwindigkeit b bewegten Beobachter T_2 , so dass

$$T_2 = \frac{v - a}{v - b} T$$
 und $\lambda_i = (v - a) T$,

so berechnet Kettelei als Schwingungsgeschwindigkeit eines mit dem Beobachter bewegten Punktes für ebene Wellen

$$\mathbf{u} = \alpha \cos 2\pi \left(\frac{\mathbf{t}}{\mathbf{T_2}} - \frac{\mathbf{x}}{\hat{\lambda_1}} \right),$$

und fur kugelformige Wellen

$$\mathbf{u} = \frac{\alpha_{\scriptscriptstyle 1}}{\delta}\,\cos\,2\,\pi\,\bigg(\frac{\mathbf{t}}{T_{\scriptscriptstyle 2}} - \frac{\mathbf{x}}{\lambda_{\scriptscriptstyle 1}}\bigg)$$

Es ergeben sich nun für die während einer Schwingungsdauer von der Quelle nach beiden Seiten an das Mittel abgegebenen lebendigen Kräfte dieselben Formeln wie bei Eotvos

Ketteler zieht jedoch einige andere Folgerungen aus denselben. Er berechnet zunachst die Intensitat von ebenen Wellen fur den Fall, dass sich Beobachter und Quelle gleichzeitig bewegen, indem er die eine Flacheneinheit in der Secunde erieichenden lebendigen Krafte $\frac{1}{2} \mu u^a$ summirt. Dies giebt

a' N

¹⁾ E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie oder die Lehre von der Aberration des Lichtes 274 pp 8° Bonn 1873, bei P Neusser, Zusatz F

²⁾ E Kettelei, Erwiderung auf einige Bemerkungen des Herrn Ebtvos Pogg Ann. 154. p 260—271 (1875)

$$J = \frac{1}{2} \mu \alpha^2 \int_{t_1 - \frac{1}{2}}^{t_1 + \frac{1}{2}} \cos^2 2\pi \left(\frac{t}{T_2} - \frac{x}{\lambda_1} \right) dt,$$

oder, da x als constant zu betrachten ist,

$$J = \frac{1}{4} \mu \alpha^2 = J_0,$$

d h die Intensitat ebener Wellen wurde unabhangig sein von jeder Bewegung Dasselbe Resultat liefert, wie man sich leicht überzeugen kann, die Rechnung Eotvos' im Falle der Beobachter ruht, wahrend sie für eine Bewegung desselben den von Ketteler abweichenden Werth

$$J = J_o \left(1 \pm \frac{b}{v} \right)$$

ei giebt 1)

348. Auch für Kugelwellen gelangt Ketteler zu wesentlich anderen Folgerungen Er setzt

setzt
$$J_{1} = \frac{1}{2} \mu \alpha_{1}^{2} \int_{t_{1} - \frac{1}{2}}^{t_{1} + \frac{1}{2}} \cos^{2} 2 \pi \left(\frac{t}{T_{2}} - \frac{x}{\lambda_{1}}\right) dt,$$

und nimmt an, δ durfe als constant angesehen werden. Wird dann die Integration für die Zeit $t_i=0$ ausgeführt, so erhalt man

$$\mathbf{J_{i}} = \frac{1}{4} \frac{\mu \, \alpha_{i}^{2}}{\mathbf{x}^{2}} \left(1 - \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{v}}\right)^{2} = \mathbf{J} \left(1 - \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{v}}\right)^{2},$$

d h die Intensität der währgenommenen Strahlung wurde nur abhängig sein von der absoluten Bewegung des strahlenden Korpers, dagegen unabhängig von der relativen Bewegung des absorbirenden Korpers zum strahlenden, eine Folgerung, die offenbai unrichtig ist

Endlich ist zu erwähnen, dass aus der Voraussetzung constanter Schwingungsamplitude sich ergiebt, dass die Ausschlagsamplitude sowohl von der Quelle zum Mittel als auch vom Mittel zum Beobachter einen plotzlichen Sprung macht Naheres findet man bei Ketteler²), der ursprunglich entgegengesetzter Meinung war und jene Folgerung sogar als einen Hauptfehler der Theorie von Petzval bezeichnet³)

349. Zuletzt nennen wir die Theorie von Voigt⁴), die uns auch über die Amplitude einige Aufschlusse liefert. Lassen wir den Fall einer Wellenebene mit nicht durchweg constanter Amplitude beiseite, so zeigt sich, dass bei ebenen Wellen und Sinusschwingungen die Amplitude gai nicht von den der Bewegung entsprechenden Transformationen afficirt wird⁵) Es wurde

¹⁾ Ettvos selbst zieht diese Folgerungen nicht

²⁾ E Ketteler, Erwiderung auf einige Bemerkungen des Herrn Eötvos Pogg Ann 154 p 270-271 (1875)

³⁾ E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie u s w p 149

⁴⁾ W Voigt, Ueber das Dopplersche Princip Gott Nachr 1887. p. 48-50

⁵⁾ Man vergl § 327

das den Annahmen des § 337 entsprechen Im Falle einer durch Rotation leuchtenden kleinen Kugel erhalt die Amplitude dagegen einen solchen Werth, wie es dem zur Zeit t von dei Quelle erreichten Orte entspricht, wahr end die Normale der Wellenflache gemass den Gesetzen der Aberration nach der zur Zeit t — $\frac{x}{v}$ innegehabten Position hinweist In § 340 ist uns bei eits dieselbe Folgerung auf elementarem Gebiete begegnet

350. Die electrooptischen Theorien bleiben, soweit sie sich mit dem Dopplerschen Principe befassen, gleichfalls bei den schon von Volgt gezogenen Folgerungen stehen, und so finden wir denn dieselben Fragen und Differenzen wieder, die uns schon bei den elementaren Ableitungen begegnet sind Eine Entscheidung, wenigstens über den Einfluss einer Bewegung des emittirenden Kolpers, wird sich überhaupt gar nicht auf dem von Eotvos und Kettelei benutzten Wege herbeiführen lassen Es zeigt sich eine Analogie mit der von Klinkeifues aufgeworfenen und wiederholt berührten Flage, ob die absolute Bewegung eines Kolpers von Einfluss sei auf seine Absorption Hiel wie dolt ist zunachst nur ein Fortschiltt zu erwarten, entweder durch neue experimentelle Eigebnisse, oder neue theoretische Gesichtspunkte 4)

In practisch-spectioscopischer Beziehung scheint die Frage gegenwartig kaum von Belang. Denn die erforderliche bolometrische Energiemessung durfte selbst dann nicht ausführbar sein, wenn es gelange, den Doppler schen Effect an indischen Lichtquellen von hinreichender Intensität in genugender Starke hervorzurufen

351. Fizeau¹) hat einen Versuch vorgeschlagen, dei dazu dienen sollte, um die von ihm für den Fall der gleichzeitigen Bewegung von Beobachter und Quelle eihaltene Formel $J_1 = J\left(1 + \frac{2a}{v}\right)$ zu prüfen. In der Mitte eines um seinen Mittelpunkt drehbaren Armes ist eine Lichtquelle angebracht, in gleichen Abstanden von der Quelle befinden sich, fest mit der Stange verbunden, 2 Thermosaulen, die Zweige einer Differentialthermosaule bilden. Man stellt nun den Aim in die Richtung der Eidbewegung. Nach Fizeau musste dann eine Temperaturdifferenz eintreten, die man durch Umlegen des Armes um 180° auf das Doppelte vergiossern konnte. Der entstehende Strom sollte mit einem Galvanometer gemessen werden. Nach Fizeau haben sich noch Ketteler²) und Eotvos³) mit dem Gegenstand beschaftigt. Ersteier beiechnet den zu erwartenden Effect auf $\frac{1}{1250}$ J, wahrend Eotvos entsprechend seiner abweichenden Formel noch erheblichere Betrage findet. In neuerer

¹⁾ H L Fizeau, Constatation du mouvement de la terre pai les iadiations calorifiques Cosmos 1 p 689—692 (1852), auch Pogg Ann 92 p 652—655 (1854)

²⁾ E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie u s w Bonn 1873 p 145-146

³⁾ R v Eotvos, Ueber die Intensität der wahrgenommenen Schwingungen bei Bewegung dei Schwingungsquelle und des Beobachters Pogg Ann 152 p 531—535 (1874)

⁴⁾ Vergl § 363

Zeit scheint das Experiment nicht versucht worden zu sein, obwohl die verfeinerten Hülfsmittel dazu einladen. Immerhin würde auch ein positives Ergebniss keinen unmittelbaren Aufschluss für das Dopplersche Princip ergeben, da gerade die Wellenlängenänderung bei Fize au ausgeschlossen ist.

III. Folgerungen aus Dopplers Formeln.

352. Bewegt sich der Beobachter mit der Geschwindigkeit b im Visionsradius von der Lichtquelle weg und die letztere mit der Geschwindigkeit a auf den Beobachter zu, so hat man, nach Doppler!)

$$n_i = n \frac{v + b}{v + a}.$$

Hier bezieht sich a auf die Zeit des Abganges des Lichtes, das beim Beobachter zu der Zeit eintrifft, wo dieser die Geschwindigkeit b hat.

Da a und b im allgemeinen klein sind gegen v, so kann man schreiben

$$n_i = n \frac{1 + \frac{b}{v}}{1 + \frac{a}{v}} = n \left(1 + \frac{a - b}{v} + u. s. w.\right),$$

wo man die höheren Glieder weglässt.

Umgekehrt erhält man zur Berechnung der relativen Geschwindigkeit im Visionsradius

$$a-b=v\,\frac{n_{\iota}-n}{n}=v\,\frac{\lambda_{\iota}-\lambda}{\lambda}.$$

Besondere Formeln für den hierbei begangenen Fehler findet man z. B. bei de la Fresnaye²); indes genügt ja stets die erste Ordnung.

353. Nennen wir nun mit W. Michelson³) den variablen Abstand von Beobachter und Quelle 1, so wird

$$\mathbf{n}_1 = \mathbf{n} \left(\mathbf{1} \mp \frac{1}{\mathbf{v}} \left[\frac{\mathrm{d} \, \mathbf{1}}{\mathrm{d} \, \mathbf{t}_1} - \frac{\mathrm{d} \mathbf{1}}{\mathrm{d} \, \mathbf{t}_2} \right] \right),$$

wo $\frac{d\,l}{d\,t_1}$ die Abstandsänderung am Orte der Quelle und zu der Zeit bezeichnet, wo der Lichtstrahl abging, der beim Beobachter zur Zeit t_2 eintrifft. Sind die Grössen a und b constant, so darf man ohne Weiteres setzen

$$n_i = n \left(1 + \frac{1}{v} \frac{dl}{dt} \right).$$

Indes ist diese Annahme im allgemeinen durchaus nicht zulässig und trifft vor allem bei den astrophysicalischen Anwendungen des Dopplerschen Principes fast niemals zu. Wir wollen uns daher des Zeichens $\frac{\partial}{\partial t}$ bedienen, das andeuten soll, dass die Ableitung stets nach der Ortszeit vorgenommen

3) W. Michelson, On Doppler's principle. Astrophys. J. 13. p. 192-198 (1901).

Vergl. § 217.
 H. de la Fresnaye, Méthode Doppler-Fizeau; formule exacte; formule approchée;
 évaluation de l'erreur commise. C. R. 115. p. 1289—1292 (1892).

werden muss Man hat somit

$$n_i = n \left(1 + \frac{1}{v} \frac{\partial l}{\partial t} \right)$$

Bei der Ableitung des Dopplerschen Principes kommt es nun aber offenbar nur auf die Zeitintervalle an, in denen die einzelnen Wellenphasen beim Beobachter eintreffen Sind jene gleich, so ist auch die beobachtete Farbe dieselbe Das Dopplersche Princip gilt somit auch noch, wenn das Licht nicht auf dem directen Wege durch den leeren Raum zu uns gelangt, sondern irgend einen Umweg macht Nennen wir die von einer bestimmten Welle durchlaufene optische Lange

$$L = l_1 \mu_1 + l_2 \mu_2 + u s w = \Sigma l \mu,$$

so braucht die eiste Welle $\frac{L}{v}$ Secunden, um den Beobachter zu eireichen, die zweite Phase dagegen, die T Secunden spater abgeht,

$$T + \frac{L}{v} + \frac{1}{v} \frac{\partial L}{\partial t} T$$

da T eine kleine Grosse ist. Die Differenz beider Zeiten, also die scheinbare Schwingungsdauer, wird somit

 $\begin{aligned} T_{i} &= T \left(1 + \frac{1}{v} \frac{\partial L}{\partial t} \right), \\ n_{i} &= n \left(1 - \frac{1}{v} \frac{\partial L}{\partial t} \right), \\ n_{i} &= n \left[1 - \frac{1}{v} \sum_{i} \left(1 \frac{\partial \mu}{\partial t} + \mu \frac{\partial 1}{\partial t} \right) \right] \end{aligned}$

daher oder

Hierbei ist zu bemerken, dass, streng genommen, nicht die für den Ruhezustand geltenden Brechungsexponenten μ , sondern die mit Hulfe des Fresnelschen Coefficienten berechneten zu benutzen sind. Indes ist im allgemeinen die so anzubringende Correctur von hoherer Ordnung und sie soll daher vernachlässigt werden

354. Wir wollen nun unsere Formeln auf einige Falle von practischem Interesse anwenden. Ein Spiegel bewege sich im leeren Raume mit der Geschwindigkeit $\pm c$, indem er sich selbst parallel bleibt. Beobachter und Lichtquelle mögen ruhen der Winkel zwischen der Spiegelnormale und der Bewegungsrichtung heisse φ und der Einfallswinkel des Lichtes ε . Endlich mögen alle Abstande relativ zur Wellenlange gross sein

Nun ist, wenn li der Abstand des Beobachters, le derjenige der Lichtquelle vom Spiegel, $\frac{\partial \mu}{\partial \mu} = 0$

quelle vom Spiegel, $\frac{\partial \mu}{\partial t} = 0,$ also $n_{i} = n \left[1 - \frac{1}{v} \left(\frac{\partial l_{i}}{\partial t} + \frac{\partial l_{2}}{\partial t} \right) \right],$ $\frac{\partial l_{i}}{\partial t} + \frac{\partial l_{2}}{\partial t} = \pm c \cos \varphi \cos \varepsilon$ somit $n_{i} = n \left(1 \pm \frac{c}{v} \cos \varphi \cos \varepsilon \right)$

Ketteler 1) ist der erste, der dies Resultat für eine reflectirende Fläche abgeleitet hat Niven und andere sind ihm darin gefolgt 2)

355. Bei den astronomischen Anwendungen der obigen Formel, die namentlich bei Untersuchungen des Lichtes der Planeten gemacht weiden, bewegen sich ausser dem reflectirenden Korper auch noch die Erde und die Sonne Bezeichnen wir in diesem Falle den Radiusvector von der Erde zum Planeten mit r₁, von dort zur Sonne mit r₂, so bekommen wir

$$n_1 = n \left[1 \mp \frac{1}{v} \left(\frac{\partial r_1}{\partial t} + \frac{\partial r_2}{\partial t} \right) \right],$$

eme Formel, die Poincare3) in dieser Gestalt giebt4)

356. Weitere Beispiele erhalten wir bei Bewegung von brechenden Korpern, die zwischen Beobachter und Lichtquelle eingeschaltet sind

Zunachst moge sich der Beobachter in einem biechenden Medium vom Index μ befinden, dessen ebene Begrenzungsflache sich mit der Geschwindigkeit c zum Beobachter hinbewegt. Der letztere selbst, sowie der strahlende Korper, sollen ruhen. Der Abstand der Begrenzungsebene von der Quelle heisse l_i , der des Beobachters von der Ebene l_i . Dann ist

$$\frac{\partial L}{\partial t} = \frac{\partial l_1}{\partial t} + \frac{\partial l_2}{\partial t} = c - \mu c,$$

$$n_1 = n \left(1 \pm \frac{c}{v} (\mu - 1) \right)$$

also

Hierbei ist der Umstand nicht berucksichtigt dass μ von der Bewegung abhängig ist Man erhalt eine entsprechende Formel, wenn sich die Lichtquelle in dem brechenden Medium befindet Die eiste Ableitung hat auch hier Ketteler⁵) gegeben Er findet

 $\lambda_{\iota} = \lambda^{\iota} \left(1 \mp \frac{c}{v} \; (\mu - 1) \right),$

wo λ^i die mit Hulfe des durch die Bewegung modificirten Brechungsexponenten zu berechnende Wellenlange in dem Medium bedeutet Man hat namlich, wenn k der Fresnelsche Coefficient, v_i die Lichtgeschwindigkeit in dem brechenden Korper, wenn er ruht, und λ_o die Wellenlange unter den gleichen Bedingungen, $\lambda^i = \lambda_o \left(1 + \frac{c}{v_i} \, k \right)$

¹⁾ E Ketteler, Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen Pogg Ann 144 p 550—563 (1871) — Astronomische Undulationstheorie Bonn 1873, bei Neusser p 78—98

²⁾ Ch Niven, On a method of finding the parallax of double stars, and on the displacement of the lines in the spectrum of a planet Monthly Not 34 p 339-341 (1874)

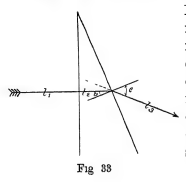
³⁾ A Poincaré, Observations au sujet de la communication précédente de M Deslandres C R 120 p 420-421 (1895)

⁴⁾ Die Idee ruhrt jedoch nicht von Poincaré her, sondern von Ketteler, man vergl § 360

⁵⁾ E Ketteler, Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Eischeinungen Pogg Ann 144 p 550—563 (1871). — Astronomische Undulationstheorie Bonn 1873, p 80—84

W Michelson¹) giebt die Ableitung in der obigen Form und macht darauf aufmerksam, dass bei Bewegungen in der Sonnenatmosphare Vorgange sich einstellen konnen, die den hier vorausgesetzten Bedingungen entsprechen

357. In derselben Weise lasst sich die Rechnung für ein bewegtes



Prisma ausfuhren Die Bewegungsrichtung moge mit der Normale der Eintrittsflache zusammenfallen (Fig 33), der Beobachter befinde sich in der Verlangerung von l_3 , das Licht komme in der Richtung l_1 , die Winkel des Lichtstrahles mit dem Loth der zweiten Flache mogen b respe heissen Dann ist der biechende Winkel b und der optische Weg $L = l_1 + l_2 \mu + l_3$ Man hat somit

 $\frac{\partial l_i}{\partial t} = c, \frac{\partial l_3}{\partial t} = -c \cos(e - b),$

also

$$n_i = n \left[1 + \frac{c}{v} \left[1 - \cos \left(e - b \right) \right] \right]$$

Es kommt in diesem Falle also nur auf die Ablenkung an. Auch diese Formel findet man bei Kettelei²), der sie in der Gestalt

$$\lambda_{t} = \lambda \left[1 - \frac{c}{v} \left[1 - \cos \left(e - b \right) \right] \right]$$

auf verschiedene Weisen ableitet

358. Geht dei Lichtstrahl unter dem Minimum der Ablenkung durch das Prisma, und bewegt sich dieses so, dass seine Bewegungsrichtung mit der Richtung der Lichtbewegung im Prisma zusammenfallt, so folgt aus dem Vorstehenden unmittelbar, dass nur die relative Bewegung senkrecht zur Richtung des Lichtes auf die Schwingungszahl einwirken kann, die dadurch liei-vorgerufen wird, dass sich der Einfallspunkt des Lichtes auf der Vorderflache des Prismas verschiebt. Wir wenden uns daher zu dem Falle, wo die Bewegungsrichtung des Prismas, bei symmetrischem Durchgang der Strahlen, mit der Winkelhalbirenden eines Prismenhauptschnittes zusammenfallt. CC' sei diese Richtung (Fig. 34), A'ABB' der Weg des Lichtes, CC' = c die Geschwindigkeit des Prismas, das nach einer Secunde die Lage A'C'B' erreicht hat, e und b haben dieselbe Bedeutung wie oben, die Ablenkung heisse δ , der brechende Winkel α Dann ist, wenn wir den Weg des Lichtes ausserhalb des Prismas mit 1, innerhalb mit 12 bezeichnen,

$$\mathbf{n_1} = \mathbf{n} \left[1 - \frac{1}{\mathbf{v}} \left(\frac{\partial \mathbf{l_1}}{\partial \mathbf{t}} + \mu \, \frac{\partial \mathbf{l_2}}{\partial \mathbf{t}} \right) \right]$$

Nun ist aber, wie unmittelbar zu sehen (Fig. 34),

¹⁾ W Michelson, On Dopplers principle Astrophys J 13 p 192-198 (1901)

²⁾ E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie p 79—83 — Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen Pogg Ann 144 p 550—563 (1871)

$$\frac{\partial l_1}{\partial t} = -2AA_1 = -2c\frac{\sin\frac{\alpha}{2}}{\cos e}$$

$$\frac{\partial l_2}{\partial t} = +2A_1D = 2c\frac{\sin\frac{\alpha}{2}}{\cos e}\cos\frac{\delta}{2},$$
also, da
$$e = \frac{\alpha + \delta}{2}, \quad \mu = \frac{\sin e}{\sin b}, \quad b = \frac{\alpha}{2},$$

$$n_1 = n\left[1 - \frac{2c}{v}\left(\frac{\cos\frac{\delta}{2}\sin e - \sin\left(e - \frac{\delta}{2}\right)}{\cos e}\right)\right]$$

$$n_1 = n\left[1 - \frac{2c}{v}\sin\frac{\delta}{2}\right].$$
Fig. 34.

Es hängt somit wieder die Wellenlängenänderung nur von der Ablenkung des Lichtstrahles ab. Ist z. B. $\delta=60^\circ$, so wird der Effect derselbe, als ob die Quelle sich relativ zum Beobachter mit der Geschwindigkeit c bewegte. Bewegungen prismatoidischer Massen, die einen derartigen Effect hervorbringen könnten, dürften in der That unter gewissen Umständen auftreten. W. Michelson erinnert an die Bewegungen dichter Massen von Metalldampf auf der Sonne und an den Durchgang der den Mond beleuchtenden Sonnenstrahlen durch die Erdatmosphäre kurz vor Eintritt einer totalen Mondfinsterniss als Beispiele derartiger Fälle.

Endlich lässt sich auch eine ganz entsprechende Rechnung für den Fall durchführen, wo die Bewegungsrichtung des Prismas mit dem Loth der Vorderfläche einen beliebigen Winkel bildet.

359. Bewegt sich ein Gitter gegen einen relativ zu ihm ruhenden Beobachter, so findet in gleicher Weise, wie bei einem bewegten Prisma, eine Aenderung der Schwingungszahl statt. Bildet die Bewegungsrichtung des Gitters mit seiner Normalen den Winkel φ und heisst der Incidenzwinkel e, der Beugungswinkel gerechnet von der Normale aus b, so ist, wenn man im reflectirten Licht beobachtet, und das Gitter sich selbst parallel bleibt,

$$\frac{\partial \mathbf{L}}{\partial \mathbf{t}} = \frac{\partial \mathbf{l_1}}{\partial \mathbf{t}} + \frac{\partial \mathbf{l_2}}{\partial \mathbf{t}} = \mathbf{c} \cos (\varphi - \mathbf{e}) + \mathbf{c} \cos (\varphi + \mathbf{b}),$$

das heisst, da die Ablenkung $\delta = e + b$,

$$n_{t} = n \left[1 - \frac{2c}{v} \cos \frac{\delta}{2} \cos \left(\varphi + \frac{b-e}{2} \right) \right]$$

Entsprechend wird im durchgehenden Lichte

$$n_i = n \left[1 - \frac{c}{v} \left(\cos \overline{\varphi - e} - \cos \overline{\varphi - b} \right) \right],$$

eine Formel, die von Ketteler¹) herruhit, wahrend die für den speciellen Fall der senkrechten Incidenz geltende ($\varphi = e = 0$)

$$n_i = n \left[1 - \frac{c}{v} \left(1 - \cos b \right) \right]$$

schon von Babinet 2) abgeleitet worden ist

360. Von besonderem Interesse sind ferner die Folgerungen, die sich aus dem Doppler schen Princip für das reflectirte Licht oder Eigenlicht rothender Korper eigeben. Je nachdem der Spalt des Spectralapparates beleuchtet wird, ist die beobachtete Wellenlange eine andere. Im Spectrum des sich vom Beobachter entfernenden Randes des rothenden Korpers sind die Linien nach dem Roth verschoben, im Spectrum des entgegengesetzten Randes nach dem Blau. Wird also kein Bild der Lichtquelle auf den Spalt projicht, so ist die Folge eine Verbreitung aller Linien. Dieser Fall tritt bei den Fixsteinen ein, deren Bild stets in den Spalt fallt. Wie bereits erwahnt, hat Abney in zuerst auf diesen Umstand hingewiesen.

Anders wird es jedoch, wenn wir ein Bild des rotifienden Korpers auf den Spalt projiciren und einen von Astigmatismus freien Spectralapparat benutzen. Jeder Punkt des in der Bildebene des Spectroscopes entworfenen Spaltbildes wird dann von Licht beleuchtet, das von einem anderen Punkte des leuchtenden Korpers herkommt. Haben diese Punkte nun verschiedene Geschwindigkeiten im Visionsradius, so wird jeder Punkt der untersuchten Linie verschieden stark von dem idealen Spaltbilde abgelenkt, es entsteht somit eine gekrummte Linie. Als selbstleuchtender iotirender Korper von hinlanglicher Winkelbreite kommt für uns nur die Sonne in Betracht, während wir bei den Planeten den combiniten Effect der Rotation und Reflexion zu berücksichtigen haben

¹⁾ E Ketteler, Ueber den Einfluss der astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen Pogg Ann 144 p 550—563 (1871) — Astronomische Undulationstheorie Bonn 1873 p 88—92

²⁾ Babinet, De l'influence du mouvement de la terre dans les phénomènes d'optique C R 55 p 561-564 (1862) — Sur un nouveau mode de propagation de la lumière C R 56 p 411-415 (1863)

³⁾ W Abney, Effect of a star rotation on its spectrum Monthly Not 37 p 278—279 (1877) Dazu H C Vogel, Ueber den Einfluss der Rotation eines Sternes auf sein Spectrum Astron Nachr 90 p 72—76 (1877)

Wenn man schaife Aufnahmen des Sonnenspectrums mit den Fraunhoferschen Linien erhalten will, so darf man dahei nicht den Spalt direct mit Sonnenlicht beleuchten, sondern muss auf ihn durch Linse ein Bild der Sonne entwerfen, dessen mittelster Theil allein benutzt wild. Noch bessei erzeugt man mittelst Linse und total reflectirender Piismen ein drehbares Bild dei Sonne, dessen Rotationsaxe man zur Coincidenz mit dem Spalt bringt In dieser Weise hat Rowland seine Aufnahmen gemacht

Fur die Rotation der Sonne haben besonders Cornu¹) und Duner²) genauere Rechnungen durchgeführt Für reflectirende Korper hat wohl Ketteler³) zuerst das grundlegende Princip angegeben, ohne jedoch die Anwendung auf die Planetenbewegung zu machen Dies geschah durch Niven⁴) und dann in klarerer Weise durch Maunder⁵), dem sich Keeler⁶) und, unabhangig von den genannten, Deslandres⁷) und Poincaré⁵) anschlossen Als Beispiele practischer Durchführung nennen wir die Untersuchungen Deslandres⁹), Keelers¹⁰), Campbells¹¹) und Belopolskis¹²) an Jupiter und Saturn

361. Wir wollen uns hier auf die einfachsten Falle beschranken, und von den in das astronomische Gebiet gehorenden Complicationen ganz absehen,

A Cornu, Etude spectrale du groupe de raies telluriques nommé α par Ångstrom
 C R 98 p 169—176 (1884) — A Cornu, Etude des bandes telluriques α, B et A du spectre solaire Ann chim et phys (6) 7 p 1—102 (1886)

²⁾ N C Dun 61, Recherches sur la 10tation du soleil Act Soc Ups (3)14 p 1-75 (1891)

³⁾ E Ketteler, Uebei den Einfluss dei astronomischen Bewegungen auf die optischen Erscheinungen Pogg Ann 144 p 550—553 (1871) — Astronomische Undulationstheorie p 79—85

⁴⁾ Ch Niven, On a method of finding the parallax of double stars, and on the displacement of the lines in the spectrum of a planet Monthly Not 34 p 339-341 (1874)

⁴⁾ E W Maunder, The motions of stars in the line of sight Observ 8 p 118 (1885)

⁶⁾ J E Keeler, The displacement of spectral lines caused by the rotation of a planet Astrophys J 1 p 352—353 (1895) — Measurement by means of the spectroscope of the velocity of rotation of the planets Rep Brit Ass 1896 p 729—731

⁷⁾ H Deslandres, Recherches spectrales sur la notation et les mouvements des planètes C R 120 p 417-425 (1895)

⁸⁾ H Poincaré, Observations au sujet de la communication précédente de M Deslandres C R 120 b 420-421 (1895)

⁹⁾ H Deslandres, Recherches etc ofr 7 — Recherches spectrales sur les anneaux de Saturne C R 120 p 1155—1158 (1895)

¹⁰⁾ J E Keeler, A spectroscopic proof of the meteoric constitution of Saturn's rings Astrophys J 1 p 416—427 (1895), dazu Monthly Not 55 p 474 (1895) — Conditions affecting the form of lines in the spectrum of Saturn Astrophys J 2 p 63—68 (1895) — Note on the spectroscopic proof of the meteoric constitution of Saturn's rings Astrophys J 2 p 163—164 (1895) — H Seeliger, Bemerkung über die Rotation des Saturnings Astron Nachr. 138 p 99—102 (1895) — J E Keeler, Note on the rotation of Saturn's rings Astron Nachr 39 p 5—6 (1896)

¹¹⁾ W W Campbell, A spectroscopic determination of velocities in the system of Saturn Astrophys J 2 p 127—135 (1895)

¹²⁾ A Bélopolski, Recherches sur le déplacement des raies dans le spectre de Saturne et de son anneau Bull Acad Pétersbourg (5) 3 p 379—403 (1896) (Russisch) — Spectrographische Untersuchungen des Saturnringes Astron Nachr 139 p 1—4 (1895).

die durch die Stellung des Beobachteis zum rotnienden Koiper, Neigung der Rotationsaxe gegen die Visirlinie u.s. w bewirkt wird

Es moge daher zunachst¹) ein Bild des leuchtenden, iotirenden Korpers auf den Spalt projicirt werden und die Rotationsaxe in der Bildebene liegen Stellen wir nun den Spalt in die Richtung der Rotationsaxe, so ei halten wir als Spaltbild eine den normalen parallele gerade Linie, da keine Bewegung im Visionsradius stattfindet

Anders jedoch, wenn der Spalt in die Richtung des Aequators eingestellt wird. Nennen wir die Geschwindigkeit eines Aequatorpunktes a, so variirt nun die Geschwindigkeit der Punkte des Spaltes von + a zu - a. Um die Gestalt dei Linie zu bestimmen, nehmen wir eine normale Linie als x-Axe und ihre im Spectrum nach dem rothen Ende gezogene Mittelsenkrechte als y-Axe. Es heisse ferner der Winkel zwischen dem Visionsradius und dem zum Punkte x des Aequators gezogenen Sonnenradius α , dann ist, wenn 2 ϱ die Bieite des Spectrums,

 $x = \rho \sin \alpha$

Die Verschiebung y ist proportional dei Wellenlangendifferenz Man hat also, nach Doppler

 $y = c \frac{a'}{v}$

wenn c einen Proportionalitatsfactor bedeutet, der von der Dispersion des Spectrums abhangt und a' die Geschwindigkeit des Punktes x im Visionsradius bezeichnet. Nun ist aber $a' = a \sin \alpha$, also

$$y = c \frac{a \sin \alpha}{v}$$

und somit

$$\frac{y}{x} = \frac{ca}{v \varrho} = const$$

Das Bild des Spaltes ist also eine gerade Linie, die unter einem Winkel ϕ gegen die normalen Linien geneigt ist, der durch die Gleichung

$$\operatorname{tg} \Phi = {\operatorname{c} \atop \operatorname{v}} - {\operatorname{a} \atop \operatorname{o}}$$

bestimmt wird

Nennen wir endlich die lineare Dispersion D, so wird $c = \frac{7}{D}$, und daher

$$y = x \operatorname{tg} \Phi = \frac{\lambda' \lambda}{D v}$$

Misst man also, wie schon Cornu 2) und spater Deslandres 3) vorgeschlagen haben, den Winkel $\boldsymbol{\phi}$, so lasst sich a' mittelst der Gleichung

¹⁾ J E Keeler, A spectroscopic proof on the meteoric constitution of Saturn's lings Astrophys J 1 p 416-427 (1895)

²⁾ A Cornu, Etude spectrale du groupe de raies telluriques nommé α par Angstrom C R 98 p 169—176 (1884) — Etude des bandes telluriques α , B et A du spectre solaire Ann chim et phys (6) 7 p 1—102 (1886)

³⁾ H Deslandies, Recherches spectrales sur la iotation et les mouvements des planetes C R 120 p 417-425 (1895)

$$a = \frac{x D v tg \Phi}{\lambda}$$

bestimmen, und hieraus folgt für $x = \varrho$

$$a = \frac{\varrho \, \mathrm{D} \, \mathrm{v} \, \mathrm{tg} \, \varrho}{\lambda}.$$

Nimmt der Spalt eine Zwischenstellung ein, so dass er nach einem Punkte von der heliocentrischen Breite L hinweist, so gilt genau dieselbe Rechnung, nur hat man statt der Geschwindigkeit a den Werth a cos L einzusetzen. Wir können also sagen, dass die Neigung der Linien dem Cosinus der heliocentrischen Breite proportional ist¹).

Stellen wir endlich den Spalt parallel dem Aequator auf den Breitengrad L, so wird $a_i = a \cos L$ und $\varrho_i = \varrho \cos L$, somit

$$\operatorname{tg} \boldsymbol{\varPhi}_{\iota} = \frac{\operatorname{ca}}{\operatorname{v} \varrho} = \operatorname{tg} \boldsymbol{\varPhi}.$$

Die Neigung der Linien ist also von der Breite unabhängig.

Ist die Visirlinie gegen die Aequatorebene unter einem Winkel β geneigt, so hat man nur die sämmtlichen Geschwindigkeiten mit dem Factor $\cos \beta$ zu multipliciren. Man erhält so z. B.

$$a = \frac{\varrho \operatorname{D} v \operatorname{tg} \Phi}{\lambda \cos \beta}.$$

362. Dieselbe Rechnung lässt sich auch für rotirende Körper durchführen, die im reflectirten Lichte leuchten. 2).

Der einfachste Fall ist der, dass Sonne und Erde nahezu in derselben Richtung vom reflectirenden Körper liegen. Sie mögen beide zugleich denselben Elevationswinkel β über der Aequatorebene haben. Dann ist, nach Ketteler³), da $\varphi = \varepsilon = 0$

$$\Delta \lambda = \frac{2a}{v},$$

und somit, vermöge der gleichen Ueberlegung, wie eben

$$y = x \operatorname{tg} \Phi = \frac{2 \operatorname{a}' \lambda}{\operatorname{D} y} \cos \beta$$

die Gleichung der beobachteten Linie und

$$a = \frac{\varrho \operatorname{Dv} \operatorname{tg} \boldsymbol{\varphi}}{2 \lambda \cos \beta}$$

die Rotationsgeschwindigkeit, wenn der Spalt auf den Aequator eingestellt ist. Die hier vorausgesetzten Bedingungen sind z.B. bei der spectroscopischen Beobachtung des Saturn erfüllt.

Ist dies nicht der Fall, so muss man die vollständige Formel von Ketteler anwenden. Die complicirtere Rechnung lohnt sich jedoch nicht, da man in den meisten Fällen, ohne die Neigung der Linien zu benutzen, zur

¹⁾ A. Cornu, Étude des bandes telluriques α, B et A du spectre solaire. Ann. chim. et phys. (6) 7. p. 1—102 (1886).

²⁾ J. E. Keeler, A spectroscopic proof of the meteoric constitution of Saturn's rings. Astrophys. J. 1. p. 416-427 (1895).

³⁾ E. Ketteler, Astronomische Undulationstheorie. p. 85. Vergl. § 354.

Bestimmung der Rotationsgeschwindigkeit mit der Differenz der Abweichungen der Linienenden auskommt Beispiele findet man u.a. bei Belopolskii)

In dem speciellen Falle des Saturnringes ist dies jedoch, wie Keeler entdeckt hat, anders Wir duifen hier, wie ei wahnt, die Formel

$$y = x \frac{2a'\lambda \cos \beta}{Dv} = xak$$

als Gleichung der Linien anwenden, wenn der Spalt in die Richtung der grossen Ringaxe eingestellt ist. Wird nun a variabel, so weicht die Gestalt der Linie von einer Geraden ab. Wurde a' zum Beispiel continuirlich von dem Punkte $\mathbf{x} = \mathbf{0}$ nach aussen abnehmen, so wurde die Linie die Gleichung $\mathbf{k} \mathbf{x}^{-\frac{1}{2}}$ erhalten. Ein ahnlicher Effect wurde eintieten, wenn der Ring aus vielen festen Ringen von geringer Breite zusammen gesetzt ware. Ein jeder wurde dann ein kurzes Linienstuck von der Gleichung $\mathbf{y} = \mathbf{x} \mathbf{a} \mathbf{k}$ liefern, deren Gesammtheit der gleichen Curve folgen wurde?) Die Annahme, dass die Saturnringe aus Meteoren zusammengesetzt sind, genugt offenbar den obigen Bedingungen und so mag an dieser Stelle nur noch darauf hingewiesen sein, dass das Spectrum der Saturnringe in der That entsprechend gekrummte Linien zeigt und somit den Ruckschluss auf die Zusammensetzung der Ringe aus Meteoren gestattet!)

363. Es erubrigt uns nunmehr noch den Einfluss zu bespiechen, den ein relativ gegen die Lichtquelle bewegtes absorbirendes Mittel auf das beobachtete Spectrum ausubt Wir konnen hier zwei Falle unterscheiden, je nach den Annahmen, die man über die Eigenschaften der Absorption macht Nimmt man an, die Absorption eines Korpers bezogen auf die relativen Schwingungszahlen, sei unabhängig von seinei absoluten Bewegung, so lasst das Doppler-Bewegt sich z B dei Besche Princip alle Erscheinungen vorher sehen obachter mit derselben Geschwindigkeit wie der absorbirende Koiper, so wird ein continuirlicher Grund keine Verschiebung der Absorptionslinien erkennen lassen, ruht der Beobachter, so verschieben sich die Linien nach dem Dopplerschen Princip Wurde man jedoch zum Beispiel die Umkehlung der Natriumlinien gegen gluhenden Natriumdampf beobachten, so konnte es sich ereignen, dass die im Ruhezustande dunkle Linie sich aufhellte, wahrend die von dem heisseren Dampfe herruhrende gesondert und mit grosserer Intensität neben der ersten erschiene

Man wurde also eine scheinbare Verdoppelung der Linien wahrnehmen, möglicher Weise wurden sich derartige Vorgange unter Umständen im Sonnenspectrum zeigen

Im zweiten Falle nimmt man an, dass die Absorption in irgend einer Weise von der Bewegung beeinflusst wird. Klinkeifues4) hat nach einem

¹⁾ Vergl § 360

²⁾ J E Keeler, Note on the rotation of Saturn's rings Astron Nachr 139 p 5-6(1896)

³⁾ Vergl die in § 360 angeführten Arbeiten Keelers

⁴⁾ W Klinkerfues, Veisuche über die Bewegung der Erde und der Sonne im Aether Gott Nachr 1870 p 226—234 — Astron Nachr 46 p 33—38 (1870)

solchen Effecte gesucht, allein ohne sicheren Erfolg. Ketteler¹) stellt die Ueberlegung so an, dass er im ersten Falle annimmt, die absorbirte Schwingungsdauer sei dieselbe bei Bewegung und Ruhe, im zweiten, der Körper absorbire dieselbe Schwingungsdauer, aber in Bezug auf die durch die Translation in seinem Innern modificirten Wellen. Es kommt alsdann durch Berücksichtigung des durch die Bewegung geänderten Brechungscoefficienten ein Unterschied. Nennen wir die gesuchte Schwingungsdauer X, die dem Ruhezustande entsprechende T_0 , die Schwingungsdauer im absorbirenden Medium T_1 und endlich die Lichtgeschwindigkeiten im Medium V_0 resp. V_1 , so wird, wenn sich Lichtquelle und absorbirender Körper ohne relative Bewegung mit der Geschwindigkeit a bewegen, die Schwingungsdauer innerhalb des Aethers gleich $X\left(1+\frac{a}{v}\right) = T_0.$

Nun ist nach § 356

$$\begin{split} \lambda_1 &= \lambda' \left(1 - \frac{a}{v} \left(\mu - 1\right)\right) = \lambda_0 \left(1 \mp \frac{a}{v} \frac{\mu - 1}{\mu}\right) = v_0 T_0 \left(1 \mp \frac{a}{v} \frac{\mu - 1}{\mu}\right) \\ \lambda_1 &= v_0 X \left(1 \pm \frac{a}{v} \frac{1}{\mu}\right), \\ T_1 &= X \frac{v_0}{v_1} \left(1 \pm \frac{a}{v} \frac{1}{\mu}\right) \end{split}$$

$$X = T_1 \frac{v_1}{v_0} \left(1 \mp \frac{a}{v} \frac{1}{\mu}\right). \end{split}$$

somit

Es würde hiernach eine andere Schwingungsdauer absorbirt werden, auch ein relativ zum absorbirenden Körper ruhender Beobachter würde eine Linienverschiebung wahrnehmen.

Das von Klinkerfues angeregte Problem hat in letzter Zeit erneut das Interesse erregt³) und Haga hat eine Wiederholung der Klinkerfuesschen Versuche vorgenommen⁴). Trotz einer Verbesserung der Anordnung liess sich jedoch bei Benutzung der dritten Ordnung eines Rowlandschen Plangitters keine Verschiebung nachweisen.

DRITTER ABSCHNITT.

Experimentelles zum Dopplerschen Princip.

364. Die experimentelle Behandlung der Dopplerischen Theorie bietet auf optischem Gebiete bedeutende Schwierigkeiten, weil in die zu messenden

¹⁾ E. Ketteler, Astronomische Undulationstheorie oder die Lehre von der Aberration des Lichtes. Bonn 1873. bei P. Neusser, Zusatz D, p. 94-98.

²⁾ Ketteler setzt hier $\mu=1$ und erhält so eine kürzere Formel. Indes ist diese Vernachlässigung selbst für den hier betrachteten Bromdampf nicht zulässig, da sie gerade für den Absorptionsbezirk vorgenommen wird.

³⁾ H. A. Lorentz, Die Fragen, welche die translatorische Bewegung des Lichtäthers betreffen. Verh. d. Ges, Deutsch. Naturf. 1899. II, p. 56. Leipzig 1899.

⁴⁾ H. Haga, Ueber den Versuch von Klinkerfues, Receuil de travaux offerts par les auteurs à H. A. Lorenz. La Haye 1900, p. 583—587. — Ueber den Klinkerfuesschen Versuch. Vortrag auf der Vers. Deutsch. Naturf. 1901. Phys. Zs. 3. p. 191—194 (1902). — L'expérience de Klinkerfues. Arch. Néerl. (2) 6. p. 765—773 (1901).

Grossen stets die Lichtgeschwindigkeit als Nenner eingeht. Bei $\lambda = 3000$ betragt z B die Wellenlangendifferenz pio Kilometei ielativer Geschwindigkeit zwischen Beobachter und Lichtquelle 0,01 A E, bei $\lambda = 6000$ das Doppelte Es bieten sich dennoch mehrere Wege, um experimentelle Aufschlusse über das Dopplersche Princip zu eihalten Zunachst wild man mit einem hohen Grad von Annaherung die auf acustischem Gebiete gewonnenen Erfahrungen auf die optischen Erscheinungen übertragen durfen. Auf dem optischen Gebiete selbst giebt weiteihin der Umstand, dass auch mit dei Reflexion und Brechung an bewegten Korpern eine Aenderung der Wellenlange verknupft ıst, die Moglichkeit, experimentell durch wiederholte Reflexion oder Brechung grosse Geschwindigkeiten im Visionsradius hervorzublingen Dazu kommt uns die in letzter Zeit erfolgte Ausbildung dei Interferenzspectrometer zu Hulfe die es gestatten wurden, auch bei ielativ massigen Geschwindigkeiten schon eine Wellenlangenanderung nachzuweisen Endlich sind die astronomischen Bewegungen als Prufungsobjecte der Doppleischen Theorie zu nennen Doch bleibt hier immer eine gewisse Unsicherheit, wenn nicht die Bewegung des betreffenden Korpers genau bekannt ist und andere Verschiebungsursachen ausgeschlossen sind

1 Acustische Versuche

365. Die nachstliegende Ait, das Dopplersche Pincip zu plufen ist die, einen tonenden Kolpel im "Visionsladius" gerädling zu bewegen und die Tonhohe im letzten Falle mit dei des luhenden Kolpers zu vergleichen. In der That haben die altesten Versuche von Buys Ballot!) und Scott Russel?) diesen Weg eingeschlagen. In besondels vorsichtiger und solgfaltiger Weise ist er von H. C. Vogel?) benutzt wolden

In allen Fallen diente als bewegter Korper eine schnellfahrende Locomotive Buys Ballot stellte Leute mit Blasinstrumenten auf der Maschine auf Vogel benutzte die Dampfpfeife als Tonquelle Die Beobachter standen in einigen Metern Abstand von den Schienen und waren bei Buys Ballot frei aufgestellt, wahrend sie sich bei den Versuchen von HC Vogel in einem Bahnwarterhauschen befanden, um vor den unmittelbaren Erschutterungen, Luftzug, Gerausch noch besser geschutzt zu sein

Wir wollen zunachst die Ergebnisse Buys Ballots verfolgen

Die Beobachter standen entweder 1 bis 2 Meter von den Schienen und die Blasinstrumente befanden sich in einem offenen, von der Locomotive gezogenen Wagen, oder die Platze wurden gewechselt. In beiden Fallen wurden die Beobachter resp Musikanten langs der Bahn auf mehrere Posten vertheilt. Bei

¹⁾ Ch H Buys Ballot, Acustische Versuche auf der niederlandischen Eisenbahn, nebst gelegentlichen Bemerkungen zu der Theorie des Hrn Prof Doppler Pogg Ann 66 p 321—351 (1845)

²⁾ Scott Russel, Rep Brit. Ass 1848 Auszug in Moigno, Repertoire d'optique moderne Bd III p 1185-1197 Paris 1850)

³⁾ H C Vogel, Ueber die Veränderung der Tonhöhe bei Bewegung eines tönenden Körpers Pogg Ann 158 p 267-306 (1876)

jedem Beobachter befand sich ein Musikant, der den objectiven Ton angab, welcher dem zu untersuchenden im Ruhezustand entsprach. Ein Musiker schätzte dann die Tondifferenz. Die in der Zeiteinheit zurückgelegte Strecke wurde von der Locomotive aus gemessen. Endlich wurde die Schallgeschwindigkeit nach den Beobachtungen von Moll und v. Beck i aus Luftdruck, Temperatur und Luftfeuchtigkeit berechnet und um die in der Hörlinie liegende Componente des Windes vermehrt.

366. Es zeigten sich nun verschiedene Schwierigkeiten. Zunächst war es nicht möglich, die Stimmung der benutzten Hörner während der Versuche constant zu halten. Dann waren die Töne wegen des Geräusches der Locomotive schlecht zu hören, so dass es den Musikern unmöglich war, Tondifferenzen zu hören, die unter $\frac{1}{16}$ bis $\frac{1}{8}$ Ton lagen. Das Letztere würde ein Tonverhältniss $\frac{60}{61}$ ergeben, während bekanntlich $\frac{80}{81}$ die Grenze des Unterscheidungsvermögens bezeichnet.

Bei den relativ geringen Geschwindigkeiten sind diese Differenzen jedoch schon von erheblichem Einfluss. In unmittelbarer Nähe des Beobachters änderte sich, wie zu erwarten, der Ton ziemlich rasch, und es ergab sich der Unterschied zwischen dem kommenden Ton und dem objectiven im allgemeinen immer etwas geringer als berechnet. Buys Ballot erklärt dies aus physiologischen Gründen, weil der Ton während der Bestimmung abnimmt, Doppler²) dagegen sieht hierin nur die Folge der Verschiedenheit der Formeln für die sich nähernde und entfernende Quelle. Wir greifen unter den Resultaten einige beliebige Zahlen als Beispiel heraus. In der ersten Spalte stehen die Geschwindigkeiten, wobei der Buchstabe K das Kommen der Tonquelle, G das Gehen und V die Geschwindigkeit im Vorbeifahren bedeutet. In der zweiten und dritten Spalte stehen die beobachteten Differenzen gegen den ruhenden Ton; bei V die Differenz zwischen dem herankommenden und sich entfernenden Ton, ausgedrückt in sechzehntel Tönen. In der vierten Spalte steht die theoretische Schwingungszahl berechnet für den Fall, wo die Schwingungszahl des ruhenden Tones 1000 ist; unter V steht hier wieder die Schwingungszahl des kommenden Tones, wenn die Schwingungszahl des gehenden gleich 1000 gesetzt ist. In der fünften und sechsten Spalte steht die Differenz zwischen dem theoretischen Werthe und dem geschätzten Mittelwerthe und zwar in der fünften Spalte unter der Annahme, dass die Schätzung der Musiker nach gleichschwebender Stimmung, in der sechsten, dass sie nach reiner Stimmung erfolgt sei. 3)

¹⁾ G. Moll und A. v. Beck, An account of experiments on the velocity of sound made in Holland. Phil. Trans. 1824, p. 424—456; auch Pogg. Ann. 5. p. 351—366, 469—500 (1825).

²⁾ Chr. Doppler, Bemerkungen zu meiner Theorie des farbigen Lichtes der Doppelsterne u.s. w. mit vorzüglicher Rücksicht auf die von Herrn Dr. Ballot zu Utrecht dagegen erhobenen Bedenken. Pogg. Ann. 68. p. 1—35 (1846).

³⁾ Eine Entscheidung war nicht möglich.

Geschw		Beobacht Diff		n	Differenz		Geschw	Beobacht		n	Differenz	
					gl	1	GODONY	Dıff			gl	r
-	K 83	6	4	1024	- 13	_ 2	K 95	7	8	1027	28	15
1 {	G 106	8	8	969	+ 25	+ 9	G 106	1	0	969	27	28
	V 94	14	12	1057	- 38	-11	V 101	8	8	1059	0	+17
	K 125	6	4	1036	- 1	+10	K 143	7	7	1043	8	+ 6
2 {	G 143	8	8	958	+14	- 2	G 133	4	2	961	18	24
	V 134	14	12	1081	14	+12	V 138	11	9	1085	+11	+33
	K 91	8	8	1026	- 33	16	K 11 1	7	7	1032	19	- 5
ಕ {	G 101	6	4.	971	+ 6	+ 4	G 105	4	4	969	— з	11
	V 96	14	12	1056	- 39	- 12	V 108	11	11	1065	— 16	+ 8
	K 96	8	8	1028	- 31	14	K 11 1	7	7	1032	19	_ 5
4 {	G 118	8	8	966	+22	+ 6	G 13 3	5	0	961	11	16
	V 107	16	16	1066	52	20	V 12 2	12	7	1074	- 8	十13

Es zeigt sich, dass die gemessenen Differenzen immer noch mit betrachtlichen Fehlern behaftet sind, auch wenn man von einigen Ausnahmeweithen ganz absieht, der durchschnittliche Fehlei dei unter V, also im gunstigsten Falle, gemessenen Werthe betragt immer noch fast 11 Pioc

Der Grund hierfur liegt offenbar an der ungunstigen Art der Bestimmung der Tondifferenzen durch subjective Schatzung und der Tonerzeugung durch Blasinstrumente, bei der die Tone nur innerhalb Entfernungen bis zu 50 in wahrgenommen werden konnten

367. H C Vogel vermied beide Uebelstande, indem er erstlich die Dampfpfeise der Locomotive selbst als Tonquelle benutzte 1) und dann mit Hulse eines Musikers auf einer vorher mit einer Stimmgabel abgestimmten Violine den gehorten Ton abgriff Der Hals der Violine war getheilt und wurde nachtraglich calibrirt. Dann wurde aus den Ablesungen die Schwingungszahl berechnet. Die Einstellungen wurden auf zwei Saiten vorgenommen, und zwar wurde auf der e-Saite auf den eine Octave tieseien Ton, auf der a-Saite auf den zwei Octaven tieseren Ton eingestellt. Es zeigte sich, dass die Methode ausseist empfindlich war. Weiterhin wurde glosse Sorgsalt darauf verwendet, den Ton der Pfeise, d. h die Spannung im Kessel der Maschine constant zu halten und der Locomotive eine gleichformige Geschwindigkeit zu geben Dennoch nahm dieselbe im Ansang dei Strecke stets noch betrachtlich zu War die Locomotive in unmittelbarer Nahe, so wurde das Waiterhauschen geschlossen, um das Ohr nicht abzustumpfen

Die folgende Tabelle giebt eine Uebersicht dei Resultate Der Berechnung ist der Weith von Schroder van der Kolk²) für die Schallgeschwindigkeit zu Grunde gelegt, z bedeutet, dass die Geschwindigkeit auf den Beobachter zu, w dass sie vom Beobachter weg gerichtet ist, u. bedeutet die

¹⁾ Schon Buys Ballot hatte dies gelegentlich versucht, aber wieder aufgegeben, weil seiner Meinung nach dei Ton nicht iem genug war

²⁾ H W Schroder van der Kolk, Ueber die Geschwindigkeit des Schalles Pogg. Ann 124 p 453-470 (1865)

Differenz zwischen der berechneten und beobachteten Schwingungszahl, u₂ die Differenz zwischen dem berechneten und beobachteten Tonunteischied des sich annahernden oder entfernenden tonenden Korpeis

Versuch	Richtung	Geschw	Schwingt beob	ngzahlen berechn	u,	u,
1	z w	18 5 18 8	2089 0 1857 9	2078 2 1867 8	-108 + 99	20 7
2	z w	193 196	2118 2 1878 1	2111 8 1859 0	- 64 +109	— 17 з
3	z w	15 0 15 8	2092 9 1912 2	2089 8 1914 1	- 31 + 19	- 50
4	z w	19 5 19 9	2185 5 1964 7	2192 2 1959 1	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	+ 12 3
5	z w	7 75	1943 7 1836 4	1934 4 1850 7	- 93 + 84	17 7
ь	z w	8 62	1943 7 1836 4	1935 9 1843 0	- 78 + 66	14 4
7	z w	7 58	1791 0 1714 1	1789 5 1713 8	— 15 — 03	- 12
8	z w	7 52	1652 0 1587 8	1654 3 1585 0	$+ 17 \\ - 28$	+ 45

Die Differenzen liegen sammtlich innerhalb eines Kommas (25 Schwingungen), jedoch zeigt sich ein Gang derselben insofern, als die Differenz zwischen dem Annaherungs- und dem Entfernungstone im Durchschnitt 74 Schwingungen zu gross gefunden ist. Misst man dieser Differenz Realität bei, so ergiebt sich ein wahrscheinlicher Fehler von $\pm 6,46$ Schwingungen, im andern Falle von $\pm 7,36$ Schwingungen. Vogel erörtert die Frage, worin jener constante Unteischied, den er für ieell halt, seinen Grund haben konnte. Er findet, dass eine Windgeschwindigkeit von 10 m nur eine Differenz von 1 Schwingung herbeifuhren konnte, und nimmt, da auch die Temperatur ohne Einfluss ist, an, dass sich während der Fahrt die Dampfspannung im Kessel ein wenig vermindert habe.

Sieht man von der kleinen constanten Differenz ab, so ergiebt sich übrigens eine Uebei einstimmung zwischen Beobachtung und Erfahrung, wie sie bei directer Messung kaum besser erwartet werden kann 1)

368. Die Versuche von Buys Ballot und H C Vogel haben den Nachtheil, nur mit aussergewohnlichen Hulfsmitteln ausfuhrbar zu sein Bei Experimenten im Laboratorium ist, wenigstens wenn es auf directe Beobachtung ankommt, überhaupt die gradlinige Bewegung nicht zu gebrauchen Es liegt also nahe, sie durch die rotirende zu ersetzen Fizeau²) war der erste,

¹⁾ Es ist bekannt, wie leicht man bei Eisenbahn- oder Radfahrten das Dopplersche Phanomen beobachten kann, so dass es fast verwunderlich ist, dass die Erscheinung so lange der Aufmerksamkeit entgehen konnte

²⁾ H Fizeau, Des effets du mouvement sur le ton des vibrations sonoies et sur la longueur d'ondes des rayons de lumière Ann chim et phys (4) 19. p 211—221 (1870) Man vergl § 374

der mit Erfolg diesen Weg einschlug. Er bediente sich dabei der in Fig. 35 angedeuteten Vorrichtung, die eine Art Umkehrung des Savartschen Rades Ein Schnurlauf setzt ein Rad in schnelle Rotation, das an einem darstellt

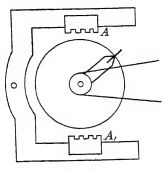


Fig 35

Arm befestigt ein Kaitenblatt tragt Dies letztere schlagt ber A und A, an einige in gleichem Abstande angebrachte Zahne an Fizeau benutzte ein Rad von 05 m Radius und Bogen von 20°, die 5 Zahne trugen Stellt man sich nun vor den Apparat, so hort man abwechselnd zwei Tone von verschiedenei Hohe Auch macht schon Fizeau darauf aufmeiksam, dass das Experiment nur dann gelingt, wenn man allein die directen Tone auffangt und sich so stellt, dass man von den reflectirten nicht eineicht wird

Denn da diese eine durchaus andere Schwingungszahl haben, verwirrt sich die Erscheinung, und es entsteht ein verwonnenes Gerausch sehen, dass diese Vorsichtsmaassregel bei allen Versuchen mit rotirenden Apparaten wichtig ist. Die folgende Tabelle giebt eine Uebeisicht über die zur Erreichung bestimmter Tonintei valle nothwendigen Geschwindigkeiten in Metern

halber Ton	10,97 m sec-
grosser Ton	20,00 " "
kleine Terz	30,90 " "
grosse Terz	37.8 " "
Quart	48,6 " "
Quint	68,0 " "
Sext	85,0 " "
Septime	103,5 " "
Octave	113,3 , , ,

Fizeau gelangte bis zur grossen Terz, indem er ein Kartenblatt als Zunge benutzte

Mach 1) stellte zunachst Versuche mit durchbohrten Spitzkugeln an, die

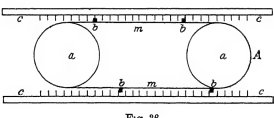


Fig 36

voi beigeschossen wurden, und deren pfeifendes Gerausch im Augenblicke des Vorbeifliegens ın der That plotzlich aus der Hohe in die Tiefe fiel construite ei eine im Princip mit dem Apparat von Fizeau identische Vorrichtung, deren

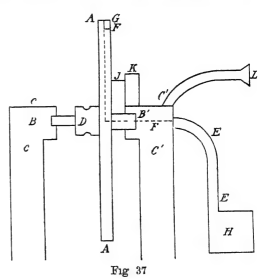
a a sind Rollen, uber welche eine Anordnung aus Fig 36 ersichtlich ist

¹⁾ E Mach, Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung Wien Ber 41, II p 543-560 (1861) - Pogg Ann 112 p 58-76 (1861) - Beitrage zur Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbenanderung durch Bewegung Prag 1874 bei Calwe p 11-14

Guite mm gespannt ist, die 4 Stifte b tragt Werden die Rollen in Rotation versetzt, so schlagen die Stifte an den Zähnen der Stangen cc an Man musste also von A her zwei Tone horen Es gelang jedoch Mach nicht, mit der beschriebenen Vorlichtung diesen Erfolg zu erreichen, da sich die Rollen nicht in genugend schnelle Rotation versetzen liessen

369. Einen wesentlichen Fortschritt bedeutet daher die Ersetzung der iotirenden Zunge durch ein iotirendes Pfeischen Fig 37 deutet den Apparat an, mit dem Mach schliesslich die gewunschten Erfolge eizielte CC' sind Tiager, in die bei B und B' eine Axe eingelassen ist, die bei D durch eine Schnur in schnelle Rotation versetzt werden kann. Bei B' befindet sich eine Stopfbuchse. Die Axe tragt die 6 Fuss lange Stange AA, die ebenso wie die Axe der Lange nach durchbohrt ist und bei GF ein kleines Schnarrpfeischen 1)

tragt Von dem Blasebalg H aus kann comprimirte Luft durch das Rohr E und die Bohrung der Stange in das Pfeischen geblasen weiden Endlich ist an der Leitung E noch ein am Ende mit einer Membran verschlossener Schlauch L angeschlossen Kıst em elastisches Blattchen, das durch den mit der Stange AA verbundenen Stift J angeschlagen wird und dazu dient, die Zahl dei Umlaufe der Stange zu bestimmen Wud Drehbank und Blasebalg in Thatigkeit versetzt, so hort man ber passender Stel-



lung Schwebungen des Tones und zwar den hoheren Ton beim Herankommen, den tieferen beim Entfernen der Pfeife Stellt man sich in die Rotationsaxe und horcht etwa bei L, so hört man einen vollkommen constanten Ton Dieser letztere Versuch illustrirt zugleich das von Petzval aufgestellte "Princip der Eihaltung der Schwingungsdauer", indem er zeigt, dass die Tonhohe auch von einer ziemlich bedeutenden Stromungsgeschwindigkeit des Mediums unabhangig ist

370. Fur das Gelingen des Machschen²) Versuches ist es ebenso wie bei dem Versuche von Fizeau ausserst wichtig, das Ohr vor den reflectirten Schallwellen zu sichern Experimentirt man im Zimmer, und bringt man das Ohr nahe an die Bahn des Pfeischens, so überwiegt allerdings der directe Ton,

¹⁾ Ein gewöhnliches Stimm-A, wie es bei Orchestern gebraucht wird — Bei schnellei Rotation spricht das Pfeischen infolge der Centrifugalkraft von selbst an.

²⁾ É Mach, Ueber die Aenderung des Tones und der Farbe durch Bewegung. Pogg Ann. 116 p 333-338 (1861)

allein die grosste Tonanderung spielt sich dann in sehr kurzer Zeit ab Geht man aber in grossere Entfernung, so verwirrt sich der directe Ton mit den reflectirten Wellen. Die Rechnung zeigt, dass man z B in einem ellipsoidischen Raume zugleich den hochsten und tiefsten Ton hort, den die Pfeife nach Doppler giebt und zwar beide Tone mit abnehmender Intensität. Dies eigiebt eine scharfe um eine Klangfarbe, so dass der Versuch i ein nur im Fieien auf einem mit Nachhall nicht behafteten Felde angestellt werden kann. Allein auch hier spielt die vom Eidboden herruhrende Reflexion eine grosse Relle. Man kann, wie Mach zeigt i), ihren Einfluss eliminien, wenn man 1 die Schallquelle so nahe wie moglich an den Boden bringt und 2 sie parallel demselben bewegt. Die Bedingung 2 ist unerlasslich

Em unter diesen Vorsichtsmaassregeln von Mach mit den einfachsten Mitteln im Freien vorgenommener Versuch lieferte Resultate von überraschender Genauigkeit. Eine Holzleiste von 3,86 m Lange war durchbohrt und trug senkrecht zu ihrer Langsrichtung ein Stuck Messingrohi, das in eine Stahlspitze auslief, in das Ende der Holzleiste konnte ein Zungenpfeischen gesteckt werden. Die Messingrohie war seitlich durchbohrt und steckte in einem weiteren Rohie, das mit einem Gummischlauche verbunden war, durch den die Pfeise angeblasen werden konnte. Das Ganze war auf dem Dieisuss eines photographischen Apparates horizontal befestigt und wurde mit den Handen in Rotation versetzt durch taktmassiges Anschlagen.

Wurde ein Pfeischen eingesteckt, so horte man einen auf- und absteigen-Ton Zwei Pfeischen gaben starke und rasche Schwebungen Endlich nahm Mach auch eine quantitative Bestimmung des Verhaltnisses der Schwingungszahlen der beiden extremen Tone vor, indem er, ahnlich wie Vogel, den gehorten Ton auf einer Violine aufsuchte, deren Griffbiett mit einer Theilung versehen war Es ergaben sich bei einer Rotationsdauer von 0,6 bis 0,73 Sec die folgenden Zahlen

$\frac{n}{n_1}$ beobachtet	$\frac{n}{n_1}$ be echnet
1 042	1 051
1 051	1 051
1 060	1 056
1 047	1 047
1 054	1 049
1,054	1 049
Mittel 1 051	1 050

Die Mittel aller Messungen und berechneten Schwingungszahlen stimmen also in überraschender Weise überein, zumal wenn man die einfachen Hulfsmittel bedenkt

An diesei Stelle ist noch eine Abanderung zu erwahnen, die van

¹⁾ E Mach, Neue Versuche zur Prufung der Dopplerschen Theorie der Ton- und Faibänderung durch Bewegung Wien Ber 77, II p 299-310 (1878)

Gulik') an dem Machschen Versuche vorgenommen hat Er benutzt mehrere Pfeisen, die um eine gemeinsame Axe rotiren. Die Axe tragt zwei diametral einander gegenüber gelegene Oeffnungen, durch die die Lust in die Pfeisen eintreten kann und zwar nur in dem Augenblicke, wo das innere Ende einer Pfeise einer Oeffnung der ruhenden Axe gerade gegenüber steht. So hort man nur die beiden extremen Tone und zwar gleichzeitig

371. Wahrend die bishei genannten Versuche alle darauf ausgehen, eine Tonanderung nach dem Dopplerschen Princip direct nachzuweisen und zu messen, benutzt eine zweite Reihe von Anordnungen entweder die Schwebungen, die in Folge einer Bewegung eintreten, oder die Wirkung auf einen anderen schwingungsfahigen Korper, wie z B eine Stimmgabel oder eine empfindliche Flamme

R Konig²) was der eiste, der Versuche dieser Alt anstellte Benutzt man z B zwei Gabeln, die 508 resp 512 Schwingungen geben, so eihalt man 4 Stosse, wenn beide Gabeln rühen Nahert man dagegen etwa die tiefere Gabel dem Ohre des rühenden Beobachters, so scheint sie einen hoheren Ton zu geben, und man hort weniger Schwebungen Bei einer Geschwindigkeit z B von einer Wellenlange = 65 cm sec ⁻¹ erscheint die Schwingungszahl schon um eine Schwingung vermehrt, die Zahl der Schwebungen folglich um eine vermindert Umgekehrt ist es bei der entgegengesetzten Bewegung, und es genugt sogar schon, eine Stimmgabel in der Hand zu halten und hin- und her zu bewegen, wahrend man mit den Augen einem Secundenpendel folgt Man hort dann nach einiger Uebung abwechselnd 3 oder 5 Stosse in der Secunde

Der doppelte Effect wild erhalten, wenn beide Gabeln ruhen, und der Beobachter sich von einer zur anderen bewegt. Dies lasst sich ausführen, indem man einen Resonator zwischen den beiden Gabeln hin und her bewegt, der mit dem Ohre durch einen Schlauch verbunden ist

Endlich ist es gai nicht einmal nothig, zwei Gabeln anzuwenden Stellt man sich z B vor eine den Schall reflectirende Wand und bewegt entweder das Ohr zwischen dieser und einer fest aufgestellten Stimmgabel, oder umgekehrt die Gabel gegen den ruhenden Beobachter, so vernimmt man Schwebungen, in Folge der reflectirten Wellen, die man betrachten kann als herruhrend von dem acustischen Spiegelbild der Gabel

¹⁾ D van Gulik, Zui Demonstration des Dopplerschen Principes Zs f Unterr 14 p 288-290 (1901)

²⁾ R König, Catalogue des appareils d'acoustique Paris 1865* Wortlich citirt bei A M Mayer, Mittheilung über Dr S Radaus Bemerkungen über den Einfluss der Bewegung dei Tonquelle auf die Höhe des Tones Cails Rep 8 p 191—194 (1872) Vergl. auch E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie oder die Lehre von der Aberration des Lichtes Bonn 1873 bei Neussei p 25—27 — Pisco, Die neueren Apparate der Acustik Wien 1865* — R Radau, L'acoustique ou les phénomènes du son Paris 1867* p 283—285 — R Radau, Bemeikungen über den Einfluss der Bewegung der Tonquelle auf die Höhe des Tones Carls Rep 8 p 46—48 (1872)

Kettelei 1) giebt eine Berechnung der Zahl der in einer Secunde vernommenen Stosse und findet, wenn n. und n. die Schwingungszahlen der beiden Stimmgabeln und a. und a. ihre Geschwindigkeiten bedeutet.

$$\nu = n_1 - n_2 + n \frac{a_1 - a_2}{v}$$

als Ausdruck fur die Zahl der Schwebungen, nist das Mittel der beiden durch die Bewegung geanderten Schwingungszahlen

Uebrigens muss man auch bei den Versuchen mit bewegten Gabeln die Reflexe von den Zimmerwanden zu vermeiden suchen, denn dieselben stellen ihrerseits bewegte Gabeln dar, deren jede für sich Schwebungen erzeugt, und so die Erscheinungen verwirrt

372. Ein ahnliches Verfahren wie Konig gab dann unabhangig von diesem A M Mayer²) an Er benutzt diei Stimmgabeln Zwei von ihnen sind in moglichst vollkommene Consonanz gebracht, wahrend die dritte zwei Schwingungen mehr und die vierte zwei Schwingungen weniger giebt Gabeln sind auf Resonanzkasten angebracht Sobald zwei von ihnen unisono gestimmt sind, bringt die eine die andere durch Resonanz zum Mittonen wenn sie eriegt wild. Als Clitelium des Mitschwingens benutzte Mayer kleine mit Firms uberzogene und moglichst gerundete Korkkugeln, die an einem Coconfaden so aufgehangt waren, dass sie die Gabeln eben beiührten. Ihr Bild wurde auf einen Schirm projicht Sobald die Gabel einegt wird, springt die Der Versuch gelingt auf relativ weite Entfernungen Man kann nun die Experimente auf zweierlei Weise ausführen Entweder man bringt je ein Paar verstimmte Gabeln durch passende Bewegung dei einen zui Consonanz oder man stort das Unisono zweier in Resonanz befindlichen Gabeln, indem man eine bewegt. In der That gelingen alle Versuche, deren Variationen ohne Weiteres einleuchten Nimmt man z B von den beiden unisono schwingenden Gabeln die eine in die Hand, legt sie an und geht auf die ruhende zu, so spricht diese erst in dem Augenblicke an, wo man stillsteht. Das Umgekehrte tritt ein, wenn man die zu tief gestimmte Gabel nimmt

373. Quantitative Messungen nach der Methode R Konigs hat Schungel³) angestellt Er benutzte zwei Gabeln von 508 und 512 Schwingungen Eine von ihnen befand sich auf einem kleinen Wagen, der von einer Schnur gezogen war, die um eine Rolle lief, die durch ein schweres Schwungrad in moglichst gleichformige Rotation versetzt war Die Bewegung des Wagens wurde durch einen Electromagneten eingeleitet oder unterbrochen Derselbe Stromschlussel,

¹⁾ E Ketteler, Astronomische Undulationstheorie u s w Bonn 1873 p 26-26

²⁾ A M Mayer, Acustische Versuche zum Erweise, dass die Wellenlange eines sich follbewegenden schwingenden Korpers verschieden ist von deijenigen, welche derselbe vibrirende Korper ohne Ortsveranderung hervorbringt Pogg Ann 146 p 110—115 (1872) — Carls Rep 8 p 128—152 (1872) — Phil Mag (4) 32 p 278—281 (1872)

³⁾ Schungel, Ueber Aenderung der Tonhohe durch Ortsveranderung der Schallquelle und eine darauf gegrundete Bestimmung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Schalles Pogg Ann 150 p 356—368 (1873)

der den Magneten einschaltete, setzte auch einen Telegraphenapparat in Thätigkeit, auf dessen Papierstreifen die Dauer des Versuches durch eine continuirliche Linie bezeichnet war. Auf demselben Papier wurde, ebenfalls mit Hülfe eines Electromagneten, die Zeit in Form von Secundenpunkten durch ein Secundenpendel aufgezeichnet. Im Moment, wo eine Schwebung der ruhenden Gabeln ein Maximum erreichte, wurde der Strom geschlossen und nach Abzählen von 9 Schwebungen wieder unterbrochen. Trotz der subjectiven Schwierigkeiten der Beobachtungen ist, wie die folgenden Zahlen zeigen, die Uebereinstimmung zwischen Rechnung und Beobachtung sehr gut. Die Schallgeschwindigkeit ist berechnet nach Schröder van der Kolk; a ist die Geschwindigkeit der Gabel, s die Zahl der gemessenen Schwebungen, n¹ die mit Hülfe der Schwebungen, n¹ die mit Hülfe der Schwebungen, n¹ die mit Hülfe der Schwingungszahl, d ihre Differenz.

n = 508; v = 342,21 m

a	s s	n¹	n ₁	d
0.90	2.8	509.2	509.3	0.1
0.90	2.6	509.4	509,3	0.1
0.93	2.6	509.4	509.4	0.0
0.94	2.6	509.4	509.4	0.0
0.94	2.6	509.4	509.4	0.0
1.01	2.5	509.5	509.5	0.0
1.01	2.5	509.5	509.5	0.0
1.04	2.4	509.6	509.5	0.1
1.05	2.3	509.7	509.6	0.1
1.10	2.4	509.6	509.6	0.0
1.11	2.3	509.7	509.7	0.0
1.11	1 2.0	u. s. w.		,

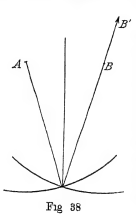
374. Endlich ist noch eine von Mach!) angegebene Methode zu nennen, die die Veränderung der Wellenlänge nach dem Dopplerschen Princip stroboscopisch sichtbar macht. Von dem Windkasten einer Sirene geht ein Seitenrohr ab und endigt in einer Kapsel, welche mit einer Membran überspannt ist. Auf letzterer ist ein Holzstiftchen angeleimt, das ins Mitschwingen geräth wenn die Sirene ertönt. Man berührt nun mit dem Holzstiftchen die Oberfläche eines möglichst grossen Quecksilberbassins und betrachtet sie durch eine mit der Sirene im selben Rythmus sich drehende stroboscopische Scheibe. Am bequemsten geht dies mit der von Mach angegebenen Sirene für stroboscopische Selbstregulirung?). Ruht jetzt der Stift, so erscheinen die Wellen als concentrische Kreise, bewegt man ihn jedoch, so drängen sich die Kreise in der Bewegungsrichtung zusammen. Mach findet, dass recht tiefe Töne, die an der Grenze der Hörbarkeit liegen, die Erscheinung am schönsten zeigen.

¹⁾ E. Mach, Neue Versuche u. s. w. Wien. Ber. 77, H. p. 306-507 (1878).

²⁾ E. Mach, Optisch-acustische Versuche. Die spectrale und stroboscopische Untersuchung tönender Körper. Prag bei Calwe 1872, p. 69.

II Optische Versuche

375. Mach hat die Ansicht ausgesprochen), dass es eines optischen Beweises für das Dopplersche Princip eigentlich gar nicht bedurfe Denn einmal seien unsere thatsachlichen Kenntnisse über das Licht in den Punkten 1 zeitliche Foitpflanzung, 2 raumliche und zeitliche Periodicität, 3 Seitlichkeit, 4 algebraische Summirbarkeit dei Lichtprocesse, gegeben und aus ihnen folge mit Nothwendigkeit, dass das Dopplersche Princip in derselben Weise auf optische und auf acustische Versuche anwendbar sein musse Dann aber sei das folgende, langst bekannte Experiment schon ein hinreichendei Beweis für die Gultigkeit des Dopplerschen Princips Es seien A und B zwei co-



harente Lichtquellen, z B optische Bilder derselben Lichtquelle Der Durchschnittspunkt der beiden Bogen entspreche dem mittleren Interferenzstreifen Sind nun die Entfernungen hinreichend gross und bewegt sich B nach B' hin, so wandert das Streifensystem nach rechts Behalt man also denselben Punkt im Auge, so eischeinen nach und nach Streifen, welche immer grosseren Veispatungen des B-Lichts gegen das A-Licht entsprechen Da nun das A-Licht unverandert geblieben ist, so muss sich, weil der Phasenunterschied bestandig sich verandert hat, auch die Schwingungsdauer des B-Lichtes im Beobachtungspunkte geandert und zwar vergrossert haben. In der That stellt dieser

Versuch das optische Analogon zu den Konigschen Versuchen dar und ist in demselben Maasse auf optischem wie dieser auf acustischem Gebiete beweisend Dennoch vermisst man ungern einen directen optischen Beweis, der es gestatten wurde, die auf astronomischem Gebiete beobachteten Erscheinungen und die Vorgange im Laboratorium unmittelbar in Parallele zu setzen

376. Diesem Mangel hat Belopolski²) abgeholfen Der Gedankengang seiner Versuche knupft an den in § 354 behandelten Satz an, dass auch mit der Reflexion an einem Spiegel ein Aenderung der Wellenlange verknupft ist Lasst man somit das Licht wiederholt an schnell bewegten Spiegeln reflectiren, so muss sich eine Linienverschiebung nach dem Doppler schen Princip einstellen. Nimmt man also zwei Spiegelsysteme von n mit einander verbundenen Spiegeln, etwa in der Art des in Figur 39 angedeuteten, wo das Licht von H kommt und an vier auf iotirenden Rollen befestigten Spiegeln zum Spectrometer Sp hin reflectirt wird, so ei halt man, wenn a_i die Geschwindigkeit des einen Systemes, a_i die des anderen, und φ und ψ die Winkel zwischen der Bewegungs- und Strahlrichtung sind, nach n Reflexionen

¹⁾ E Mach, Beitrage zur Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbanderungen durch Bewegung Prag 1874 bei E Calwe p 34 — Neue Versuche zur Prüfung der Dopplerschen Theorie der Ton- und Farbanderungen durch Bewegung Wien Ber 77, II p 289—310 (1878)

²⁾ A Belopolski, Ein Project zur Reproduction der Verschiebung der Spectrallinien bewegter Lichtquellen Astron Nachr 187 p 33-35 (1895)

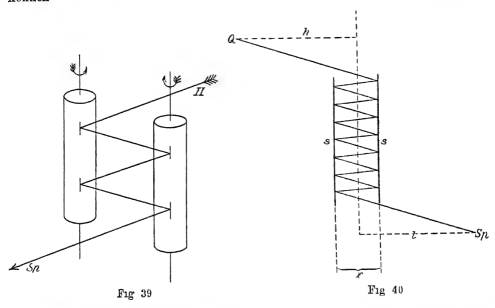
$$\lambda_n = \lambda_0 \left(1 \pm \frac{a_1}{v} \cos \psi_1 \right) \left(1 \pm \frac{a_2}{v} \cos \phi_1 \right) \left(1 \pm \frac{a_1}{v} \cos \psi_2 \right) u \ s \ w$$

Bei Vernachlassigung der Glieder zweiter Ordnung wird dies

$$\lambda_{n} - \lambda_{o} = \pm \lambda_{o} \left\{ \frac{a_{1} \sum \cos \psi + a_{2} \sum \cos \psi}{v} \right\}$$

oder wenn p
 die Anzahl der Spiegel des einen Systemes, q
 die des anderen, und wenn die Winkel φ und ψ klein sind

Man wurde also auch mit massigen Werthen von a_1 und a_2 schon durch Steigerung von p und q erhebliche Wellenlangen - Differenzen hei vorbringen konnen



377. Nach zahlreichen Versuchen findet Belopolski¹) jedoch einen zweckmassigeren Weg, um die Zahl der Reflexionen zu vermehren, indem er diese nun nicht mehr an mehreren Spiegeln, sondern an einem einzigen Spiegelpaar vor sich gehen lässt. In Figur 40 bedeuten is zwei parallele Spiegel, die sich parallel sich selbst bewegen. Das Licht kommt von Q und gelangt, nachdem es in der angegebenen Weise reflectirt worden ist, in den Spalt Sp des Spectrometers. Nennen wir nun den Abstand der beiden Spiegel x, den Abstand der Quelle von einer mitten zwischen den Spiegeln is in der parallel gezogenen Ebene h und den entsprechenden Abstand von Sp von der Ebene l, so wird, wenn n Reflexionen stattfinden, der optische Weg angenahert. L = h + 2nx + 1.

¹⁾ A Belopolski, On an apparatus for the laboratory demonstration of the Dopplei-Fizeau principle Astrophys J 13 p 15-24 (1901)

also

$$\frac{\partial L}{\partial t} = 2n \frac{\partial x}{\partial t},$$

somit nach § 353

$$\lambda_i = \lambda_o \left(1 \mp \frac{2\,\mathrm{n}}{\mathrm{v}} \ \frac{\partial\,x}{\partial\,\bar{t}} \right) = \lambda_o \left(1 \mp \frac{2\,\mathrm{n}}{\mathrm{v}} \ \mathrm{a} \right)\!,$$

wenn a die Spiegelgeschwindigkeit bedeutet

Kann der Incidenzwinkel φ nicht vernachlassigt werden, so ei halt man auf genau dieselbe Weise, da sich die Spiegel in der Richtung ihrer Normalen bewegen,

$$\lambda_1 = \lambda_0 \left(1 + \frac{2n}{v} a \cos \varphi \right)$$

378. Die Realisirung der vorausgesetzten Anordnung erreicht Belopolski dadurch, dass er die Spiegel an zwei leichten Aluminium-Radein anbringt, wie es in Figur 41 angedeutet ist. Die Spiegel waren 20×105×3 mm gross, wahrend die Rader einen Duichmesser von 270 mm hatten, getrieben wurden sie durch 2 Paare von Electromotoren, auf deren gemeinsamer Axe

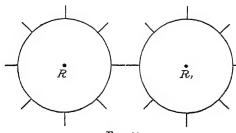


Fig 41

Je ein Rad sass Durch massiven Bau der Untersatze und Beschwerung mit Gewichten, wurde der Einfluss der Erschutterungen zu eliminiren gesucht Als Lichtquelle diente die Sonne, durch einen Heliostaten wurde das Licht auf einen Spalt von 10 × 20 mm von dem ersten Spiegel geworfen, zur Untersuchung

des reflectirten Lichtes diente ein grosser Prismenspectiograph. Der Kollimator hatte 15 m Brennweite, die Camera 175 m. Dei dispergniende Theil bestand aus drei Compoundprismen, die für $\lambda=433$ in die Minimumstellung gebracht waren, sie befanden sich in einer Stahlbuchse. Dei Spalt des Spectrographen stand etwa 1 m von dem letzten reflectirenden Spiegel. Mittelst eines Diaphragmas wurde gepruft, ob die Strahlen die Objective central durchsetzten Vor dem Spalte befand sich endlich ein Condensoi

Eine Besonderheit hatte die Ait dei Spectralaufnahme An dei Camera, unmittelbai vor der Platte, befanden sich namlich mehrere passend angeordnete Schieber, mittelst deren auf derselben Platte jedesmal 6 Aufnahmen neben einander gemacht werden konnten, namlich in der Mitte zwei zu Beginn und am Schlusse gemachte Aufnahmen mit ruhenden Spiegeln, um die Unveranderlichkeit der Aufstellung wahrend dei Versuche zu prufen, und an den Seiten oberhalb und unterhalb je zwei Spectra, die bei entgegengesetzter Rotationslichtung aufgenommen waren, so dass die Veischiebung sich verdoppelt Die Hauptschwierigkeit war die Schwache des reflectirten Lichtes, da sich dieser Uebelstand namentlich im Violett bemerkbar machte, wurde in der Gegend zwischen $\lambda = 438$ bis $\lambda = 450$ photographirt. Aus den vorhandenen Linien wurde der Reductionsfactor zui Ermittelung der Wellenlangen berech-

net und ein mittlerer Werth desselben bei allen Platten benutzt. Belopolski glaubt, dass sein Apparat gestatten würde, Sterngeschwindigkeiten bis auf wenige Hundert Meter zu messen.

Die Lichtschwäche bewirkte nun, dass bei einer grösseren Zahl von Reflexionen sehr lange Expositionszeiten nöthig wurden. Bei achtmaliger Reflexion war für jedes Einzelspectrum eine Expositionszeit von mehr als einer Stunde nöthig, wenn die Spiegel sich bewegten, 2 Secunden, wenn sie ruhten. Während so langer Zeit ist es aber nur unter günstigen Umständen möglich, den Apparat vor Aenderungen durch Temperaturwechsel u. s. w. zu bewahren.

Belopolski begnügte sich daher schliesslich mit 6 Reflexionen, was einer Expositionszeit von 30 Min. entspricht. Die Zahl der Umläufe der Räder variirte zwischen 30 und 50 in der Secunde; entsprechend war die scheinbare Spiegelgeschwindigkeit zwischen 300 und 600 m pro Secunde. Durch die unvermeidlichen Ungleichmässigkeiten der letzteren haben die Linien der mit bewegten Rädern aufgenommenen Spectrogramme ein verwascheneres Aussehen, als die mit ruhendem Spiegel erhaltenen.

379. Die Ausmessung der auf diese Weise erhaltenen Photographien ergab nun in der That Linienverschiebungen, die den angewandten Rotationsgeschwindigkeiten entsprachen. Ein Beispiel mag die gefundenen Resultate illustriren. Links stehen die Ablesungen an dem mit ruhendem Spiegel am Schlusse angefertigten Vergleichsspectrum, rechts die an verschiedenen Linien der "Bewegungsspectra" einer Seite vorgenommenen Messungen. Dieselben sind gegeben in Umdrehungen einer Micrometerschraube; 33.86 Umdrehungen der letzteren entsprachen 30.61 A. E.; die Verschiebung ist gerechnet nach dem violetten Ende des Spectrums.

$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Vergleichsspectrum	Spectrum der rotirenden Spiege
Mittel - 0.008	Linie Nr. 1 + 0.002 2 + 0.009 3 + 0.003 4 + 0.006 6 0.006	Linie Nr. 1

Als Differenz beider Mittel findet sich eine absolute Verschiebung von 0,011; dies entspricht einer Geschwindigkeit von 0.67 km, während die maximale Geschwindigkeit der Spiegel zu 0.78 km gemessen worden war.

Aehnlich sind die Resultate der übrigen Messungen, bei deren Beurheilung die äusserst delicate Natur des ganzen Versuches berücksichtigt sein

will Man wird von diesem Gesichtspunkte aus die Uebereinstimmung zwischen Theorie und Erfahlung als eine sehr gute bezeichnen durfen

Die folgenden Zahlen sind die Endergebnisse der von Belopolski angestellten Versuche Es wurde erhalten

Aus	der Linienverschiebung	Aus der Rotation
1	0 73 km sec -1	$0.46 - 0.55$ km sec $^{-1}$
2	0 67	0.50-0 60
3.	1 28	0 640 78
4	0 67	0 64-0 78
5	0 67	0 640 78
6	0 67	0 640 78

Der wahrscheinliche Fehler jeder Geschwindigkeit betragt ± 0 17 km ¹)

380. Das ditte Gebiet, auf dem eine experimentelle Prüfung des Dopplerschen Pincipes möglich ist, ist die Astrophysik. In der That liefert uns ja die Bewegung der Himmelskorper weit bedeutendere Geschwindigkeiten, als wir sie bisher im Laboratorium heivorbringen konnen und somit auch Dopplersche Verschiebungen von erheblicherem Betrage. Indes ist andererseits dei Kieis der für eine directe Prufung der Dopplerschen Theorie in Flage kommenden Objecte in Wahrheit sehr beschrankt, und umfasst streng genommen nur die grossen Planeten, den Mond, und allenfalls die Sonnenrotation, sowie besondere nicht vorhersehbare Falle, wie den des Kometen des Jahres 1882. Es ist über die Resultate der hierhergehorigen Untersuchungen schon in den §§ 298, 299, 307 kurz berichtet worden. Genauer darauf einzugehen ist hier nicht der Ort, da die astrophysikalischen Anwendungen der Dopplerschen Theorie ein zu bedeutendes Eigeninteresse beansprüchen und im Zusammenhang der Spectroscopie der Himmelskorper dargestellt werden sollen.

Ein Gleiches gilt von den Methoden, Dopplersche Verschiebungen in — wie wir wohl ohne wesentliche Einschrankung sagen durfen — Photographien nachzuweisen Fur Messungen an Spectien irdischer Lichtquellen sind dieselben bereits in Cap VI Bd I dargestellt Die Verfahren, Verschiebungen in Sternspectrogrammen zu ermitteln, haben sich dagegen im innigen Zusammenhang mit dem speciellen Bau der astronomischen Instrumente und Spectralapparate entwickelt, und sind in erster Linie von diesen letzteren abhangig

So nennen wir nur noch ihrer historischen Bedeutung wegen die von Zollner²) angegebenen Reversionsspectroscope, die eigens zu dem Zweck con-

¹⁾ Belopolski setzt die Versuche fort

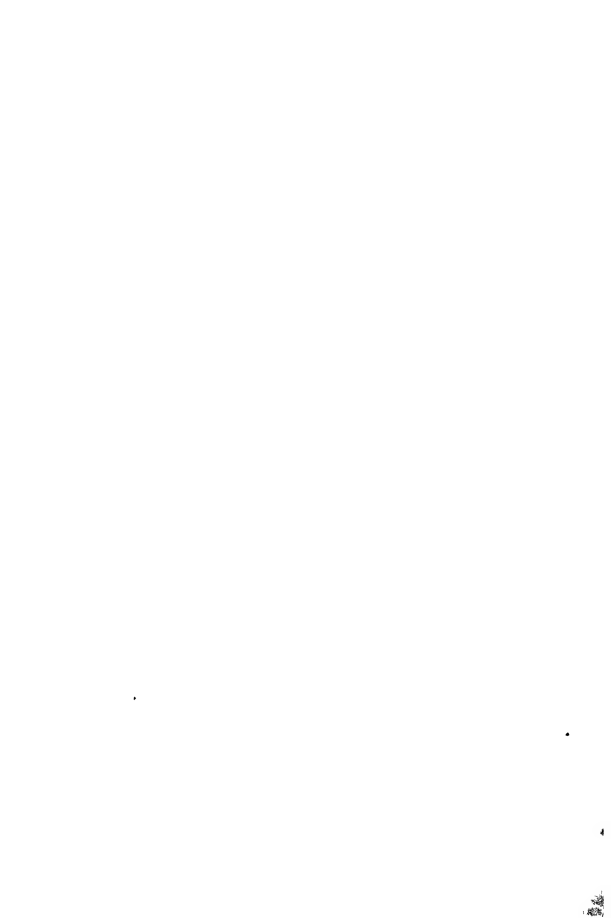
²⁾ F Zollner, Ueber ein neues Spectroscop nebst Beitragen zur Spectralanalyse der Gestirne Astron Nachr 74 p 305—317 (1869) — Ueber die spectroscopische Beobachtung der Sonne und ein neues Reversionsspectroscop Pogg Ann 144 p 449—476 (1871). — Phil Mag (4) 43 p 47—52 (1872) — Ber Sachs Acad 23 p 300—306 (1871) — Ueber das spectroscopische Reversionsfernicht Pogg Ann 147 p 617—623 (1871) — Carls Rep 8 p 330—335 (1872)

struit waren, um Doppleische Verschiebungen wahrzunehmen. Ihr Princip besteht darin, durch ein vor der einen Halfte des Objectivs oder Oculars des Beobachtungsfernrohres angebrachtes rechtwinkliges Reflexionsprisma ein zweites, aber umgekehrt liegendes Bild des Spectrums zu erzeugen, die Linien des einen Spectrums dienen dann als Normalen des andeien. Bei Linienverschiebungen verschieben sich beide Systeme, aber nach entgegengesetzter Richtung, so dass man den doppelten Effect erhalt. Je nachdem das umkehrende Prisma vor dem Ocular oder Objectiv angebracht war, unterschied Zollner ein Reversionsoculai oder Reversionsobjectiv. Im letzten Falle wai noch das Objectiv in zwei senkrecht zur Schnittlinie bewegliche Halften zerschnitten, durch deren Bewegung sich eine genaue Juxtaposition der beiden Spectren eineichen lasst. Ein practisches Interesse haben jedoch alle diese Apparate nicht mehr, da sie zu unzuverlassig und für die photographischen Methoden unbrauchbai sind



KAPITEL VIII.

GESETZMÄSSIGKEITEN IN DEN SPECTREN.



381. Die eisten Entdecker der Thatsache, dass die Spectrallinien für jedes Element unveranderlich und characteristisch seien, wiesen darauf hin, dass man sie zu einer qualitativen chemischen Analyse benutzen konne. Auch Kirchhoff und Bunsen hatten kein weiteres Ziel im Auge und nannten daher das ganze Untersuchungsgebiet. Spectralanalyse

Man kann nicht leugnen, dass die spectroscopischen Untersuchungen den in diesem Sinne an sie gestellten Anforderungen nur wenig entsprochen haben, in einer grossen Reihe von Fallen lassen sich freilich Emissions- oder Absorptionserscheinungen zur Erkennung bestimmter Elemente verwerthen, die Methoden sind auch nicht unbequem, vielfach sogar weit einfacher, als die chemischen, aber doch giebt es sehr wenige Chemiker, welche sie benutzen, wenn auch immer wieder von Zeit zu Zeit Vorschlage zu einer ausgiebigeren Verwerthung und zu neuen Methoden auftauchen, — um doch von andern nicht angewandt zu werden. So ist es gekommen, dass die spectroscopische Analyse nur noch in den Fallen fruchtbar angewandt wird, wo die chemische Analyse versagt, also vor Allem bei der Untersuchung der chemischen Zusammensetzung der selbstleuchtenden Himmelskorper

Wenn so die Spectralanalyse nicht ganz gehalten hat, was man von ihr erwartete, so hat andererseits die Spectroscopie namentlich im letzten Jahrzehnt, Ausblicke in ein ganz neues Forschungsgebiet eröffnet, welches ungleich wichtiger und fruchtbringender zu werden verspricht, als die blosse qualitative Analyse einen Einblick in das Wesen, die Krafte und Bewegungen der Atome oder ihrer Ladungen

Es ist im dritten Kapitel ausführlich erortert, dass wir in den Schwingungszahlen, welche den Linien rigend eines Spectrums entsprechen, die Schwingungszahlen des emittirenden Theilchens zu sehen haben, sei es, dass man als solches das Molecel oder das Atom, oder electrische Ladungen desselben betrachtet Jedenfalls verhalten sich die Spectrallinien zu dem emittirenden Korper, wie die Tone zu dem schwingenden Korper, welcher sie erzeugt.

Die Schwingungen, deren ein Korper fahig ist, sind bedingt durch seine Dimensionen, seine Masse und durch die Krafte, welche die Schwingungen erhalten, bei einer schwingenden Saite beispielsweise kommt die Lange, der Querschnitt, das specifische Gewicht, der Elasticitätsmodul in Betracht, und wenn diese Grossen gegeben sind, konnen wir den möglichen Grundton berechnen Umgekehrt konnen wir eine der bedingenden Grossen aus den übrigen und der Ton-

hohe ermitteln Aussei dem Grundton sind in allen Fällen noch sehr viele hohere Tone möglich, der en starkeres oder schwacheres Auftreten wesentlich von der Art der Erregung der Schwingung abhangt. Für einige Fälle von schwingenden Körpern ist es gelungen, die Schwingungszählen sammtlicher möglichen Tone durch eine einzige Formel darzustellen, sie enthalt eine Valiable m, für welche die Reihe der ganzen Zahlen einzusetzen ist, wenn man die verschiedenen Schwingungszählen erhalten will. Am vertrautesten sind uns solche Fälle, wo die möglichen Obertone harmonisch zum Grundton sind, weil solche Fälle allein musicalisch brauchbar sind, allein das sind Fälle, die im Ganzen sehr selten sind, im Allgemeinen werden für einen beliebigen Körper die Obertone stets unharmonisch sein

Uebeitragen wir diese Anschauungen auf die Spectiallinien, so werden wir hier zu erwarten haben, dass eine ganze Reihe von ihnen von ein und demselben schwingenden Theilchen erzeugt werden, dass sich somit eine ganze Reihe durch eine Formel zusammenfassen lasse. Diese Formel wird ausser der Variablen in noch Constanten enthalten, welche von den Dimensionen und der Masse der Atome und von ihren Kraften abhangen. Wir durfen aber nicht erwarten, dass die Obertone harmonische sind

Die Wichtigkeit solcher Gleichungen für die Spectrallinien liegt besonders daim, dass sie die Grundlage für eine theoretische Erorterung der Bewegungen zu bilden haben werden, welche das Licht hervorrufen. Wenn es gelungen sein wird, eine solche Theorie aufzustellen, werden die Constanten der Gleichungen ihre einfache Erklarung finden mussen, und Aufschluss über den Bau der Atome und ihre Krafte geben

Neben dieser eminent wichtigen Bedeutung haben sie aber auch noch eine practische da wir spectroscopisch reine Praparate von Elementen nicht herstellen können, unsere Spectra also immer mehr oder weniger durch Linien fremder Elemente verunreinigt sind, ist es recht haufig ausserordentlich schwer, eine Linie nach ihrem chemischen Ursprung zu deuten. Bei einer zusammengehörigen Gruppe aber, wie sie duich die Linien einer Gleichung dargestellt wird, ist das nicht mehr der Fall, sobald man daher die Zusammengehörigkeit einer Linie mit einer Seile, — so wollen wir die duich eine Formel zusammengefassten Linien nennen, — nachgewiesen hat, ist im Allgemeinen auch ihr chemischer Ursprung sicher gestellt

Auch die chemischen Eigenschaften der verschiedenen Elemente werden bedingt durch dieselben Grossen, welche die moglichen Schwingungen bedingen, Dimensionen, Masse, Krafte der Atome Daiaus folgt ohne Weiteres, dass chemisch verschiedene Atome auch verschiedene Serien oder verschiedene Spectra geben mussen, wie es die Erfahrung lehit Aber wir können noch einen weiteren Schluss ziehen es ist bekannt, dass unter den Elementen einige sich in ihren Eigenschaften sehr viel naher stehen als andere, dass wir Gruppen von verwandten Elementen aufstellen konnen, wie es am einfachsten und übersichtlichsten in dem sogenannten naturlichen System der Elemente von Men-

delejeff und Lothar Meyer zum Ausdruck gebracht ist. Die einfachste Erklärung für diese Verwandtschaft liegt offenbar in der Annahme, dass bei diesen Elementen die die Eigenschaften bedingenden Grössen zwar gesetzmässig geändert, aber doch einander recht ähnlich sind, jedenfalls wesentlich ähnlicher, als bei den ferner stehenden Elementen. Daraus folgt dann sofort, dass auch die Spectra verwandter Elemente ähnlich gebaut sein müssen, und die Untersuchung wird zu Regeln führen, nach welchen sich innerhalb einer Gruppe von verwandten Elementen das Spectrum ändert, und zu Regeln für den Uebergang von einer Gruppe zur andern.

Für die spectroscopische Forschung ergiebt sich somit ausser der ersten Aufgabe, Serien zu finden, noch die zweite, Beziehungen zwischen den verschiedenen Spectren zu entdecken. Sind solche Beziehungen gefunden, so wird man zu prüfen haben, ob sich daraus schon jetzt, vor Aufstellung einer Theorie, Schlüsse über Zusammenhang der Constanten der Gleichungen und andern Naturconstanten der Elemente finden lassen.

Alle diese Fragen sind erörtert worden, in ihren Anfängen fast seit die Spectroscopie existirt, mit thatsächlichem Erfolg aber erst seit etwa 15 Jahren. Die bis jetzt gefundenen Resultate sollen in diesem Kapitel besprochen werden. 1)

Unter den Spectren unterscheiden wir die vollkommen verschiedenen Arten: Bandenspectra und Linienspectra. Bei ersteren, namentlich bei der Art derselben, welche als cannelirte Spectra bezeichnet werden, ist der gesetzmässige Bau in die Augen fallend, und es bedurfte nur etwas genauerer Messungen, um ihn nachzuweisen. Trotzdem sind diese Spectra bisher arg vernachlässigt worden im Vergleich zu den Linienspectren, und nur Deslandres hat Gesetze erhalten können, welche in erster Annäherung ihre Structur darstellen. Bei den Linienspectren dagegen, wo scheinbar völlige Willkür in der Lagerung der Linien herrscht, haben sich eine Anzahl wichtiger Gesetzmässigkeiten ergeben.

382. Wir wollen uns zuerst mit den Bandenspectren beschäftigen, vorher aber will ich einige frühe und verkehrte, ja gradezu sinnlose Veröffentlichungen auf diesem Gebiete abthun.

Es ist überhaupt hervorzuheben, dass es wohl kein anderes Gebiet der Physik giebt, wo so viel gesündigt worden ist, als auf diesem. Kritikloses Herumrechnen mit den Wellenlängen und Phantasie haben sich mitunter in unerträglicher Weise breit gemacht; sie wurden unterstützt durch die ungenaue Kenntniss der Spectra und der Wellenlängen, die den betreffenden Autoren immer den Ausweg liessen zu sagen, ihre berechneten, aber nicht existirenden Linien seien nur noch nicht beobachtet, oder die Messungen seien falsch. Den Gipfel in dieser Richtung hat Grünwald erreicht.

¹⁾ Vergleiche zu diesem Kapitel: J. R. Rydberg, La distribution des raies spectrales. Rapports présentés au congrès international de physique. Tome II, p. 200—224. Paris bei Gauthier-Villars, 1900.

Draper¹) rechnet an Flaunhofers Messungen über die Wellenlange der Hauptlinien des Sonnenspectrums herum, sie sind, wenn man von einer Potenz von 10 absieht, in Pariser Zollen

A = 2660, B = 2541, C = 2422, D = 2175, E = 1945, F = 1794, G = 1587, H = 1464 $119 \quad 238 \quad 485 \quad 715 \quad 866 \quad 1073 \quad 1196$

In der unteren Zeile stehen die Differenzen zwischen A und den folgenden Werthen, sie verhalten sich angenahert wie 1 2 4 6 7 9 10 Feiner sagt Draper, die hellste Stelle des Spectrums befinde sich bei 2060, davon seien D und E gleich weit entfernt, ebenso G und B, H und A, nur F und C liegen unsymmetrisch "Do not these obseivations lead us to conclude that the cause, whatever it may be, that produces these fixed lines is periodic in action?"

Auch nachdem Kirchhoff gezeigt hatte, dass die verschiedenen Sonnenhmen nichts mit einander zu thun haben, finden sich solche Zahlenspielereien an Fraunhoferschen Linien, z B von Ponton²) und von Peslin³), letzterei giebt z B an, es sei $(F)^2 = \frac{1}{2}(B)^2, (H)^2 = \frac{2}{3}(F)^2 = \frac{1}{3}(B)^2$, wenn wir den Buchstaben die Wellenlangen der betreffenden Linien bezeichnen, und Aehnliches mehr Sogai noch im Jahr 1878 werden solche Versuche von Chase4) veröffentlicht das Product aus der Masse des Jupiter und seinem Radiusvector sei 10153 mal so gross, als Masse mal Radius der Sonne, er nennt diese Verhaltnisszahl n, und die Zahl 6 (n-1)=a, und findet, dass, wenn man die Wellenlange von A dividirt durch n+a, n+2a, n+10a, man mehr oder weniger genau Wellenlangen wichtiger Fraunhoferscher Linien erhalt. Aehnliches findet er auch für einige Elemente

ERSTER ABSCHNITT

Structur der Bandenspectra

383. Bevor ich die Resultate über Bandenspectra bespieche, soll zuerst die dabei anzuwendende Nomenclatur angegeben werden. Wenn man nigend ein cannellirtes Spectrum mit starkerer Dispersion betrachtet, so sieht man, dass es aus einer Unzahl von Linien besteht, welche aneinzelnen Stellen sehr nahe zusammenliegen, von diesen ausgehend aber sich immer weiter von einander entfernen Eine solche Stelle nennen wir die Kante einei Bande, und sagen, die Bande lauft nach Roth oder nach Violett, je nachdem dei Abstand der Linien nach Roth oder nach Violett hin grosser wird. Da bei geringer Dispersion oder auflosender Kraft die einzelnen Linien nicht getrennt sichtbar sind, erscheint

*

¹⁾ J W Draper, On the production of light by chemical action Americ J (2) 5 p 159—172 (1848), auch Phil Mag (3) 32 p. 100—114 (1848)

²⁾ Mungo Ponton, On the law of the wave-length corresponding to certain points in the solar spectrum Phil Mag (4) 19 p 437—443 (1860)

³⁾ Peslin, Sur les raies du spectre solaire C R 74 p 325-327 (1872)

⁴⁾ Pliny Earle Chase, Results of wave interferences Proc Amer Phil Soc 17 p 294-307 (1878) Siehe auch ebenda p 98-112 (1877).

380

00%

130

044

450

0094

solches Band als abschatturter Streif, der an der Kante am hellsten ist, man sagt daher auch, Banden seien nach Roth oder nach Violett hin abschatturt

Gewohnlich legt sich auf ein solches Band in einigem Abstand von der Kante ein zweites, weiterhin ein drittes us w Band, die alle ihre eigene Kante haben, und es entsteht so eine Bandengruppe Dabei findet man, dass die Abstande der Kanten in einer Gruppe wieder gesetzmassig sich andern, und zwar im Allgemeinen in der Art, dass der Abstand zweier folgenden Kanten immer kleiner wird, so dass sie für sich ein Band zu bilden scheinen, welches aber in entgegengesetzter Richtung verlauft, als die einzelnen Banden Auch besteht noch der Unterschied, dass in der wirklichen Bande die ersten Linien die hellsten sind, wenn wir aber die Kanten einer Gruppe als Bande auffassen wollten, ihre Kante die schwachste ware, da in jeder Gruppe die erste Bande starker als die zweite, diese starker als die dritte u s w ist Solcher Bandengruppen giebt es nun in manchen Spectren eine ganze Anzahl, wobei gewohnlich die Zahl der Kanten oder Banden, welche in jeder Gruppe vereinigt sind, regelmassig um eins abnimmt, wenn wir die Gruppen in der Richtung folgen lassen, in welcher die einzelnen Banden laufen. Gleichzeitig pflegt der Abstand der Gruppen, wenn man in derselben Richtung fortgeht, kleiner zu weiden, so dass man die Gruppen zusammen als ein ahnliches Band auffassen konnte, wie die einzelne Gruppe es bildet

384. Ein besonders schones und regelmassiges Beispiel dafür bietet das Spectrum des Cyans dar, welches vier solche Gruppen besitzt Eine Skizze für die Lage der genauer bekannten Kanten giebt Fig 42, doch ist es nicht unmöglich, dass die ersten Gruppen noch mehr Kanten besitzen, oder dass noch mehr Gruppen vorhergehen Nach Angabe von Liveing und Dewar folgt noch eine Gruppe, die ich indessen nicht gefunden habe

Die Wellenlangen der Kanten sind abgerundet

_								
1	Gruppe	Dıffer	2 Gruppe	Differ	3 Gruppe	Differ	4 Gruppe	Differ
	4606 4578 4553 4532 4515 4502	28 25 21 17 13	4216 4197 4181 4168 4158	19 16 13 10	3884 3872 3862 3855	12 10 7	3590 3586 3584	4 2

Die Differenzen zwischen den ersten Kanten der Gruppen sind 390, 332, 294

Die Linien jeder Bande sind im Allgemeinen nicht einfach, sondern doppelt oder dieifach, oder bessei gesagt, es geht von jedei Kante nicht eine Bande aus, sondein zwei odei drei, die nach etwas verschiedenen Gesetzen gebaut sind, so dass die entsprechenden Linien etwas naher oder ferner rucken, wenn man sich von der Kante entfeint. Gewohnlich ist aber eine der Linienieihen überwiegend stark, so dass sie das Bild der Bande bestimmt

Man ersieht aus dem bisher Gesagten, dass nur zwischen der ersten und zweiten Kante einer Bandengruppe das Bild ein einigermaassen klares ist, sich dann aber immer mehr verwirrt, je weiter man an das Ende der Gruppe geht, da immer mehr Linienreihen über einander fallen. Das macht die Entwirrung einer Bandengruppe und die Auffindung der Gesetze ihres Baues so schwielig, und verhindert haufig, weitere Kanten in einer Gruppe zu erkennen

385. Thalen1) war der erste, der sich an einen Theil dieser Aufgabe machte, und zwar am Absorptionsspectrum des Joddampfes Er hat sich nicht darauf eingelassen, die einzelnen Linien dieses Spectrums zu messen und das Gesetz fur ihre Lagerung in einer Bande aufzusuchen, sondern er hat nur die Kanten zwischen den Wellenlangen 6843 und 5093 gemessen Thalen hat die Kanten in sieben Bandengruppen nach Roth abschattirt getheilt, die aber theilweise über einander fallen Entgegen dem, was ich oben als das Gewohnliche angab, wachsen in jeder Gruppe die Abstande, wenn man nach Roth hin geht, und werden die Gruppen schwacher in der-Wenn ich den schwedisch geschilebenen Text lichtig verselben Richtung stehe, hat Thalen vergebens gesucht, die Kanten jeder Gruppe durch eine arithmetische oder geometrische Serie darzustellen. Am besten, aber auch nicht genugend, passte eine Gleichung

$$\log \lambda_n = \log \lambda_0 + \frac{a n}{b - n},$$

wo λ_0 die Wellenlange der ersten Kante, λ_n die der n^{ten}, und a und b zwei empirisch zu bestimmende Constanten bedeuten

In demselben Jahre untersucht Lecoq²) das Bandenspectrum des Stickstoffs, er glaubt schliessen zu sollen, dass die Kanten der Banden zwei Gruppen bilden, welche den dritten und vierten harmonischen Oberton einer Grundschwingung darstellen, trotzdem die so berechneten Zahlen mit seinen Messungen sehr schlecht übereinstimmen, auch etwa nur die Halfte der berechneten Zahlen sich unter den beobachteten vorfinden

Mit dieser Arbeit beginnt der ungluckliche Versuch, die Zahlenverhältnisse unter den Spectrallinien als harmonische Verhaltnisse hinzustellen, dieses verkehrte Bemuhen hat sehr lange angehalten und ist wohl die Hauptschuld gewesen, dass man für die Linienspectra nicht schon sehr viel früher Gesetzmassigkeiten aufgefunden hat

¹⁾ R Thalen, Jodgasens Absorptionsspectrum Kgl Sv Vetensk Akad Handl 8 Nr 3, 1869

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, C R 69 p 694-700 (1869)

Auch Stoney!) verwendet das Bandenspectrum des N, er meint, sammtliche 35 Linien, die Plucker in einer der blauen Banden gesehen hat, darstellen zu konnen als harmonische Obertone derselben Grundschwingung, sie bilden den 1960 bis zum 1995 Oberton der Wellenlange 8937600 A E Ganz abgesehen davon, dass die Zahlen schlecht stimmen, übersieht man leicht, dass dei Nachweis gar nichts besagen will, wenn die Ordnungszahlen dei Obertone so hoch werden, man kann naturlich alle beliebigen Zahlen als haimonische Obertone eines Grundtones darstellen, wenn die Ordnungszahlen beliebig hoch genommen weiden konnen Stoney sucht das Auftreten harmonischer Beziehungen auch theoretisch zu begrunden, indem er sagt, die Bewegung in einem Molecel, welche das Licht bedinge, lasse sich immer nach dem Fourierschen Satze in harmonische Sinusschwingungen zerlegen Seien alle Oberschwingungen sichtbar, so hatten wir ein Bandenspectrum, wenn nui einzelne, so ein Linienspectrum

Einen Vortheil bringt aber diese falsche Betrachtung doch mit sich Stoney macht darauf aufmerksam, dass es viel zweckmassiger sein musse, Schwingungszahlen zu nehmen, wenn man nach Gesetzmassigkeiten suche, als Wellenlangen Das hat sich spater durchaus bestätigt

Kurz darauf beobachtet Stoneymit Reynolds 2) gemeinsam das Absorptionsspectrum des braunen Dampfes von Chlorchromsaure, sie sehen 106 Absorptionsstielfen, von denen sie je den 3 bis 5, im Ganzen 31 messen und als den 628 bis 733 haimonischen Oberton einer Schwingung darstellen. Colnu³) bestreitet allerdings sofort die Richtigkeit, die Structur sei viel verwickelter, es seien mehrere Gruppen über einander gelagert. Das zeigen in der That ohne Weiteres die verschiedenen Intensitaten der sich folgenden Streifen, aber Stoney und Reynolds suchen sie durch complicite Hypothesen zu erklaren, nach denen sich der emittirende Korper etwa so bewegen soll, wie ein mit dem Bogen angestrichener Punkt einer Violinsaite, welcher $\frac{2}{5}$ vom Ende der Saite entfernt ist, sich nach Helmholtz bewegt

Meeze¹) meint, eine Wasserstofffiamme sei unsichtbar, nicht weil keine festen Theile darin seien, sondern weil die Schwingungszahlen nicht passend für die Empfindlichkeit des Auges seien. Die Schwingungen seien ultrarothe und ultraviolette, die Octave der ersteren, entstanden durch grosse Amplitude des Lichtatheis. Das ist naturlich alles falsch

¹⁾ G J Stoney, On the cause of the interrupted spectra of gases Rep Brit Ass 1870, Not & Abstr p 41—43, auch Phil Mag (4) 41 p 291—296 (1871) — On the advantage of referring the position of lines in the spectrum to a scale of wave-numbers Rep Brit Ass 1871, Not & Abstr p 42—43

²⁾ G J Stoney and J E Reynolds, On the absorption spectrum of chlorochronic anhydride Phil Mag (4) 42 p 41—52 (1871) Dasselbe im Auszug wiederholt Rep Brit Ass 1878, p 343

³⁾ A Cornu, J de phys 1 p 63-64 (1872)

⁴⁾ A G Meeze, On the colour of a hydrogen flame Nat 5 p 444 (1872)

Lecoq¹) findet, dass die engeren Banden, welche im Flammenspectium der Borsaure auftreten, gesetzmassig gebaut seien, insofein die dritten Differenzen constant werden Er giebt folgende Zahlen

5807 5480 5192 4941 4721 4529 4359	327 288 251 220 192 170	39 37 31 28 22	2 6 3 6	5809 5480 5192 4941 4723 4534 4370
		Mittel	4	

Die letzte Colonne giebt die berechneten Werthe, wenn man die diitten Differenzen als constant betrachtet, und von den starksten Linien aus die Rechnung durchfuhrt

Salet²) misst das Bandenspectrum des Schwefels. Die Banden sind nach Roth abschattlit, Salet fasst die Kanten zu 13 Gruppen zusammen, in deren jeder die Kanten von Roth nach Violett zu enger zusammeniucken

Ångstrom und Thalen³) messen genauer die Kanten des Bandenspectrums des Stickstoffs, welches sie aber NO₂ zuschieben. Die rothen, gelben und grunen Kanten theilen sie in drei Gruppen ein, in welchen dei Abstand von Roth nach Blau hin immei kleiner wird

- 386. Fast alle bishei genannten Beobachtungen wurden einer neuen Prufung gegenuber kaum Stand halten Dagegen sind zwei Bemerkungen von Herschel⁴) auf Grund von Messungen, die Piazzi Smyth ausgeführt und in Schwingungszahlen ausgedruckt hat, wohl augenahert berechtigt Er findet, dass in den Stickstoffbanden die drei Kanten, welche immer dicht zusammenliegen, durch das ganze Spectrum in gleichen Abstanden bleiben, wähzend diese Triplets allmahlich enger zusammenlucken. Noch besser ist die Bemerkung über eine grune CO-Bande er zeigt, dass die ersten 44 Linien derselben sich in mehrere Serien auflosen lassen, welche authmetische Reihen bilden und gegen einander verschoben sind
- 387. Auf ein ganz anderes Niveau sind unsere Kenntnisse über die Structur dei Banden durch eine Reihe wichtiger Arbeiten von Deslandres gelangt, zu deren Besprechung ich mich nun wende. Ich will gleich hinzufugen, dass Deslandres leider niemals sein Beobachtungsmaterial ausführlich veröffentlicht hat, so dass es bis heute unmöglich ist, zu prufen, wie weit die von ihm ausgesprochenen Gesetze genau oder nur angenahert richtig sind

¹⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur le spectre de l'acide borique Sur quelques particularites observées dans les iecherches d'analyse spectrale C R 76 p 833-835 (1873)

²⁾ G Salet, Sur la distribution des bandes dans les spectres primailes C R 79 p 1229—1230 (1874) Auch Bull soc chim Paris (2) 22 p 543—544 (1874)

³⁾ A J Ångstrom et T R Thalen, Recherches sur les spectres des métalloides Nova Act Reg soc sc Upsal (3) 9. (1875)

⁴⁾ Anhange zu C P Smyth, Gaseous spectra in vacuum tubes, under small dispersion Edinb Trans 30, L p 93—160 (1882), und C P Smyth, Micrometrical measures of gaseous spectra under high dispersion (1884), Edinb Tians 32, III p 415—460 (1887)

Nach einer eisten Prufung des Wasserdampfspectrums, welche ich spater zu erwähnen haben werde, wendet sich Deslandres zum Bandenspectrum des Stickstoffs Ei $^{\rm l}$) theilt die gesammten Banden in dier Theile, welche verschiedene Structur zeigen der eiste Theil liegt zwischen 700 und 500 $\mu\mu$, der zweite zwischen 500 und 280, der dritte zwischen 300 und 200 Beim zweiten Theil besteht jede einzelne Bande aus Triplets, beim dritten wahrscheinlich aus Paaren

Dann untersucht er 2) das Spectrum des negativen Poles zwischen 170 und 330 $\mu\mu$, wo funf sehr regelmassige Bandengruppen hegen. Die Structur der starksten Bande, deren Kante zu 39146 angegeben wird, erweist sich als sehr einfach Die Schwingungszahlen der einander folgenden Linnen bilden eine arithmetische Reihe

Ich nenne dies das eiste Gesetz von Deslandres

Dasselbe Gesetz soll fur alle Banden gelten, welche Deslandres untersucht hat, nur ist meist die Structur viel complicirter, indem von jeder Kante nicht eine solche Linienserie ausgeht, sondern mehrere, die einander gleich sind

Dies heisse das zweite Gesetz von Deslandres

Bei allen Banden, die zu demselben Stoff gehören, ist die Zahl der Seiten die gleiche Dies Gesetz findet Deslandres bestätigt bei den Banden des negativen Pols, bei dem zweiten Theil des Stickstoffspectrums (500 $\mu\mu$ bis 280 $\mu\mu$), wo dies Serien vorhanden sind, welche die oben erwähnten Triplets bilden, bei dem ditten Theil (300 $\mu\mu$ —200 $\mu\mu$) mit 2 oder 4 arithmetischen Serien, bei den Banden des Cyans mit wenigstens einer Serie; bei den tellusischen Banden A, B, α mit wenigstens 2 Serien, bei den Emissionsbanden des Wasserdampfs mit wenigstens 4 Serien, bei einer Bande der Leuchtgasflamme, die in dei Nahe von H liegt 3)

Man kann danach die Schwingungszahlen der Linien einer Serie einer Bande darstellen durch den Ausdruck

$$\alpha + A m^2$$

wo α die Schwingungszahl der ersten Linie bedeutet, für in ganze Zahlen zu setzen sind, die jedesmal um 1 oder 2 oder 3 wachsen. Als Beispiel führt Deslandres die Hauptbande des negativen Pols $\lambda = 3924$ 6 an i):

¹⁾ H Deslandres, Spectres de bandes de l'azote, son origine C R 100. p. 1256 1260 (1885)

²⁾ H Deslandres, Spectre du pôle négatif de l'azote Loi génerale de repartition des raies dans les spectres de bandes C R 103 p 375-379 (1886)

³⁾ Dies ist eine der bisher noch gar nicht auf ihren Ursprung untersuchten Banden, die im Bogenspectrum fehlen, in Flammen kräftig sind. Die Bande ist nach Roth abschattirt, ihre Kante liegt bei etwa 387 $\mu\mu$

⁴⁾ Deslandres giebt die Schwingungszahlen immer dreistellig an sie bedeuten also die Zahl der Schwingungen, die erfolgen, während das Licht sich um 0.1 mm fortpflanzt

Nummer der Linie	$\frac{1}{\lambda}$ beobacht	$\frac{1}{\lambda}$ berechn	Differenz
1	255 454	255 454	0 000
10	255 578	$255\ 578$	0 000
15	255 758	255 755	+0 003
23	256 197	256 196	+ 0 001
31	256 832	256 834	- 0 002
39	257 672	257 668	+0004
47	258 692	258 699	0 007
55	259 916	259 926	- 0 010
63	261 308 ⁹	261 346	0 041

Da das betrachtete Stuck der Bande nur einen kleinen Theil des Spectrums ausmacht, so ist es, wie Deslandres bemerkt, ziemlich gleichgultig, ob man die Messungen in Wellenlangen oder in Schwingungszahlen benutzt Er sagt auch, dass er sein Gesetz nicht als streng richtig, sondern als angenaheit betrachte Endlich macht ei darauf aufmerksam, dass die Schwingungszahlen der Linie einer Serie so angeoidnet sind, wie die Obertone eines transversal schwingenden Stabes

Ausserdem scheinen die Kanten der verschiedenen Banden fast constante Schwingungsdifferenzen zu haben, so dass sie sich folgen, wie die Obertone eines longitudinal schwingenden Stabes. Das ganze Bandenspectrum entspricht also in erster Annaherung den moglichen Schwingungen eines gleichzeitig transversal und longitudinal erregten Stabes mit den beiden Grundtonen, den zwei Reihen von Obertonen und den Summationstonen, falls die Banden nach Violett abschattirt sind, oder den Differenztonen, falls sie umgekehrt laufen

Deslandres fugt als Hypothese hinzu, die eine Ait von Schwingungen der Atome im Molecel werde durch innere Krafte, die andere durch aussere Anregung hervorgebracht. Es musse die Zahl der arithmetischen Serien, die in jeder Bande vereinigt sind, abhangen von der Zahl der Atome des Molecels, also mit der chemischen Formel der Verbindung in Beziehung stehen. Ei sucht das durch einige Beispiele wahrscheinlich zu machen, ich gehe darauf nicht weiter ein, denn die Structur der Banden ist noch viel zu wenig bekannt, es sind überall hochstens die starksten Serien gemessen worden

388. In der folgenden Abhandlung geht Deslandies¹) einen Schritt weiter Er zeigt, dass die sammtlichen Kanten eines Bandenspectiums ebenso in eine Reihe von arithmetischen Serien aufgelost werden konnen, deren jede duich die Formel Bn² + C dargestellt wird Jede diesei Serien nimmt aus jedei Bandengruppe eine Kante auf, die verschiedenen Serien sind einander identisch

Dies nenne ich das diitte Gesetz

¹ H Deslandres, Loi de répartition der raies et des bandes, commune a plusieurs spectres de bandes. Analogie avec la loi de succession des sons d'un corps solide. C R 104 p 972-976 (1887)

Als Beispiel nimmt er den sehr ausgedehnten zweiten Theil des N-Spectrums, der von 500 $\mu\mu$ bis 280 $\mu\mu$ reicht, nach den Messungen von Lecoq,

$\begin{bmatrix} E_1 & F_1 & G_1 & h & H & M_1 & 0 \\ & & & & & & & & & & & & & & & & &$	48 49 50 51 52 53 54 55 56 57 59 59	198.776 214.352 230.247 246.374 262.872 279.636 296.664	15.576 15.895 16.127 16.498 16.764 17.028	188.372 203.388 218.685 234.256 250.117 266.350 282.831 299.569 316.628	15,016 15,297 15,571 15,861 16,233 16,481 16,738 17,059	193.162 207.770 222.787 238.080 253.714 279.587 285.791 302.230 318.990 336.020	14.608 15.017 15.293 15.634 15.873 16.204 16.439 16.760 17.030	183.251 197.360 211.792 226.517 241.518 256.837 272.444 288.337 304.492 320.946 337.723 354.772	14.109 14.432 14.725 15.001 15.319 15.607 15.893 16.155 16.454 16.777 17.049	183.241 197.377 211.805 226.524 241.526 256.828 272.430 25S.315 304.492 320.961 337.721 354.773	201.045 215.179 229.578 244.279 259.316 274.664 290.247 306.077 322.247 338.707 355.479	14.134 14.399 14.701 15.037 15.348 15.583 15.830 16.170 16.460 16.772	14.186 14.428 14.719 15.010 15.302 15.593 15.885 16.176 16.468 16.759 17.051
	Nummer der Serie	I. Serie	Differ.	II. Serie	Differ.	III. Serie	Differ.	IV. Serie	Differ.	IV. Serie berechn.	V. Serie	Differ.	Differ. berechn.

Hasselberg und ihm selbst. Sämmtliche beobachteten 61 Kanten lassen sich in fünf gleiche Serien vertheilen, wie es obenstehende Fig. 42 und die Tabelle zeigt.

Diese Liste zeigt in der That, dass das ausgesprochene Gesetz sehr nahe richtig sein muss, namentlich wenn man bedenkt, dass nicht uneihebliche Fehler in den Bestimmungen der Wellenlangen durch die verschiedenen Beobachter stecken mussen. Eine zweite Bestatigung werden wir weiterhin treffen. Deslandres sagt, er habe das Gesetz noch geprüft und lichtig gefunden am ersten und dritten Theil des N-Spectrums, an dem des negativen Pols, am Swanschen Spectrum und dem des Kohlenoxyds, endlich am Jodspectrum nach den Messungen von Thalen

389. Vereinigt man die beiden Ausdrucke für die Linien einei Bande und für die Serien von Kanten, so kann man schreiben

$$A m^2 + B n^2 + C$$

Aber Des landres geht noch weiter, er berechnet durch diesen Ausdruck, wo die Anfange der 5 Serien von Kanten im obigen Zahlenbeispiel liegen mussten, und findet, dass die Quadrate dieser Schwingungszahlen wieder eine arithmetische Reihe bilden, man kann dahei statt C schreiben $\sqrt{Cp^2 + \gamma}$, wo p eine ganze Zahl ist Andererseits zeigt sich, dass der Coefficient A nicht den gleichen Weith für alle Banden des Spectiums hat, er scheint eine einfache Function der Parametei n^2 und p^2 zu sein, welche Deslandres noch nicht gefunden hat Jedenfalls konne man das ganze Bandenspectrum darstellen durch $f(n^2, p^2) m^2 + Bn^2 - \sqrt{Cp^2 + \gamma}$

Falls jede einzelne Bande aus Triplets besteht, wie beim zweiten Theil des N-Spectrums, sind drei solche Formeln erforderlich, wahrend beim Spectrum des negativen Pols, dessen Banden einfach sind, eine Formel ausreicht

Deslandres weist auch für diesen allgemeineren Ausdruck auf die Analogie mit den moglichen Schwingungen eines drei-dimensionalen festen Körpers hin

Die ultravioletten Spectren von Geissleirohien, die mit Verbindungen der Kohle mit H und O gefullt sind, werden nun von Deslandres¹) untersucht Er findet ausser dem Swanschen Spectrum, dem CO- und Cy-Spectrum²) noch 2 Arten von Banden, auch für sie bestätigen sich die oben aufgestellten Gleichungen, die er nun schon an 13 verschiedenen Spectren gepruft hat Einzelne weitere Angaben, namentlich einiges Zahlenmaterial, giebt Deslandres³) noch in einer ausführlichen experimentellen Arbeit, aber es ist, wie schon oben bemeikt, nicht annahernd ausreichend, um einen entscheidenden Einblick in die Genauigkeit der Gesetze zu gewinnen

¹⁾ H Deslandres, Spectre de bandes ultra-violet des composes hydrogenés et oxygénés du carbone C R 106 p 842-846 (1888)

²⁾ Ich verstehe hier, wie überall in dem Bande, unter C-Spectrum das Swansche Spectrum, unter CO-Spectrum dasjenige, welches von CO oder CO₂ in Geisslerröhren erzeugt wird, wenn es auch nach einigen neueren Arbeiten als möglich, vielleicht sogar wahrscheinlich erscheint, dass die Bezeichnung nicht richtig ist Bevor das aber nicht bewiesen ist, kann es nur zu Irrthumern fuhren, wenn man die Namen andert

³⁾ H Deslandres, Spectres des bandes ultra-violets avec une faible dispersion Ann chim et phys (6) 15 p 5-86 (1888)

390. Man muss sich daher nach Prüfungen von anderer Seite umsehen; solche sind zuerst von Liveing und Dewar¹) für das Bandenspectrum des Wasserstoffs gemacht worden. Sie finden in diesen ungemein linienreichen Banden zahlreiche Gruppen, für welche die zweiten Differenzen der Wellenlängen constant werden, welche somit dem ersten Gesetze von Deslandres folgen. Eine eingehendere Prüfung aber wird nicht vorgenommen. Dass hier die Wellenlängen selbst statt der ihnen reciproken Schwingungszahlen genommen werden, macht bei der Kürze der Strecke keinen Unterschied.

Eine sehr genaue Prüfung des ersten Gesetzes haben aber Runge und ich 2) an der Cyanbande 3883.55 vorgenommen. Wir konnten die Linien der ersten Serie bis zur 168 sten mit Sicherheit aus dem Liniengewirr heraussuchen; da jede Linie bis auf wenige Hundertstel einen A. E. genau gemessen ist, so war eine solche Prüfung für diese Bande wenigstens entscheidend. Dabei zeigte sich, dass das erste Gesetz nicht streng richtig ist. Bis zur 60. Linie etwa passte es, dann aber gab die Rechnung sehr schnell wachsende Abweichungen; die Linien liegen näher an einander, als es nach dem Gesetz der arithmetischen Reihe der Fall wäre.

Um diese Differenzen zu zeigen, diene folgende Tabelle. Sie enthält in der ersten Spalte die Ordnungszahl der Linien, in der zweiten die beobachteten Wellenlängen der Kante und je der zehnten folgenden Linie, in der dritten die nach Delandres' Regel berechneten Wellenlängen, in der vierten die Abweichungen, in der fünften endlich die nach der gleich zu nennenden Formel von Kayser und Runge berechneten Wellenlängen. Der Fehler in den beobachteten Wellenlängen wird wohl 0.1 A.E. nirgends erreichen.

n	λ beobachtet	Berechnet nach Deslandres	Differ.	Berechnet nach K. und R.
0	3883.55	3883.55	0.00	3883.48
10	3882.50	3882.51	0.01	3882.10
20	3879.36	3879.41	0.05	3879.30
30	3874.16	3874.25	- 0.09	3874.13
40	3866.95	3867.04	0.09	3866.96
50	3857.82	3857.82	0.00	3857.83
60	3846.79	3846.61	+ 0.18	3846.81
- 70	3833.93	3833.44	- 0.49	3833.95
80	3819.36	3818.35	+ 1.01	3819.37
90	3803.16	3801.40	+ 1.76	3803.17
100	3785.42	3882.63	+ 2.79	3785.43
110	3766.39	3762.10	+ 4.29	3766.36
120	3746.15	3739.87	+ 6.28	3746.11
130	3724.91	3716.00	+ 8.91	3724.90
140	3702.92	3690.56	+12.36	3702.97
150	3680.51	3663.62	+16.89	3680.58
160	3658.05	3635.25	+22.80	3658.05

¹⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, On the spectrum of the oxyhydrogen flame. Phil. Trans. 179 A. p. 27—42 (1888).

²⁾ H. Kayser und C. Runge, Ueber die im galvanischen Lichtbogen auftretenden Bandenspectra der Kohle. Abhandl. Berlin. Akad. 1889.

Die Constante der Deslandresschen Gleichung $\frac{1}{\lambda} = a + b n^2$ ist aus der 50sten Linie berechnet, sie ist gleich 00687, wenn man die Schwingungszahlen mit 5 Ziffern schreibt. Wir haben dann statt der Deslandresschen Formel

$$\frac{1}{\lambda} = a + bn'$$

andere mit mehr Constanten versucht, nämlich

$$\frac{1}{\lambda} = a_1 + b_1 m^2 + c_1 m^3 + d_1 m^4 + e_1 m^5$$

$$\frac{1}{\lambda} = a_2 + b_1 m^2 + c_2 m^4 + d_2 m^6 + e_2 m^8$$

$$\frac{1}{\lambda} = a_3 + b_3 m + b_3 m^2 + d_3 m^3 + e_1 m^4.$$

Damit kann man naturlich ein grosseies Stuck der Bande richtig darstellen, allein auch hier zeigen sich schliesslich wachsende Differenzen, und so complicirte Formeln haben überhaupt keine Bedeutung, als dass sie empirische Interpolationsformeln sind. Bessei als sie alle passte noch ein anderer Ausdruck

$$\frac{1}{\lambda} = a + b e^{an} \sin(dn^2),$$

welcher abei keine andere Bedeutung hat. Nach ihm ist in der letzten Tabelle die letzte Spalte berechnet

Deslandres¹) bemerkt zu dieser Prufung seines Gesetzes, dass die Bande 3883 ganz ausnahmsweise lang sei, er habe das Gesetz nur an Reihen von hochstens 70 Linien gepruft, und in mehr als 200 Banden richtig gefunden Auch habe er es nur als angenahert richtiges Gesetz ausgesprochen

391. Das zweite Gesetz von Deslandres sagte aus, dass die verschiedenen Serien einer Bande identisch und nur gegen einander verschoben sind. Auch gegen dieses Gesetz erhoben wir Einsprüch, aber durch einen Irrthum unserseits Wir glaubten, Deslandres meine die Serien, die von den folgenden Kanten einer Bandengruppe ausgehen Nachdem er auf unseren Irrthum aufmerksam gemacht, ziehen wir unseren Widelsprüch zurück, ich habe dies Gesetz nicht von Neuem geprüft. An den Kohlebanden durfte auch die Prüfung sehr schwer sein, da die anderen Serien so schwach sind, dass man sie nicht gut verfolgen kann

Auch das dritte Gesetz von Deslandres haben wir an den Kohlebanden gepruft. Nach ihm sollen sich die Kanten der Banden zu identischen arithmetischen Serien vereinigen lassen. Wir hatten die ersten Kanten jeder Gruppe zusammengefasst, ebenso die zweiten u.s. w. und geschlossen, das Gesetz sei angenahert richtig, und hatten hervorgehoben, dass die Annäherung genüge, um den Nachweis zu liefein, dass die Bandengruppe 4382, 4371, 4365 zu den

¹⁾ H Deslandres, Sur les spectres de bandes du carbone dans l'arc électrique, réponse a une note de M M Kayser et Runge J de phys (2) 10 p 276—281 (1891)

Kohlebanden gehöre, nicht zu den Cyanbanden. — Aber Deslandres verwirft diese Zusammenfassung; er vereinigt die letzten Kanten aller Gruppen zu einer Serie, ebenso die vorletzten u. s. w. Da die Gruppen eine verschiedene Zahl von Kanten haben, nämlich im Allgemeinen jede nach Violett folgende eine Kante weniger als die vorhergehende, so giebt seine Zusammenfassung ganz andere Serien. Die Uebereinstimmung mit dem Gesetz wird nun recht gut, wie folgende Tabelle zeigt:

Serie I.	Differ.	Serie II.	Differ.	Serie III.	!	Serie IV.	Differ.		Differ.
16159† 17748 19860	1589 1612	16339†- 17903 19495 21109	1564 1592 1614	16509† 18048 19615† 21208 22821	1539	16661 † 18178 † ? 21287 22876	1517 3109 1589	16794† 18291† ? 21345 22909	1497 3054 1564

Die mit Kreuz versehenen Zahlen sind den Messungen von Ångström und Thalén entnommen, die übrigen denen von Kayser und Runge. Die fett gedruckten Zahlen bilden die Bandengruppe 4382, und es ergiebt sich unzweifelhaft, dass diese Gruppe mit den anderen gesetzmässig zusammenhängt, also denselben chemischen Ursprung hat. Man könnte leicht die Lage noch mehr nach Violett liegender Gruppen berechnen. 1)

Die Schwingungszahlen sind hier, wie es auch in allen folgenden Rechnungen geschehen soll, fünfstellig geschrieben. Sie stellen dann die Zahl der Schwingungen dar, welche das Licht macht, während es sich um 1 cm fortpflanzt.

Die genauesten Messungen, welche für irgend ein Bandenspectrum vorliegen, sind wohl die von Kayser und Runge²) für das Spectrum des Cyans. Ich will an dessen Kanten noch das Gesetz prüfen. Die Kanten sind in Wellenlängen und Schwingungszahlen

4606.33 = 21709.2	4216.12 = 23718.5
4578.19 = 21842.7	4197.42 = 23825.2
4553.31 = 21962.0	4180.98 = 23917.8
4532.06 = 22065.0	4167.77 = 23993.6
4514.95 = 22148.6	4158.17 = 24049.0
3883.55 = 25749.6	3590.48 = 27851.4
3871.54 = 25829.5	3585.95 = 27886.6
386186 = 25894.3	3584.06 = 27901.3
3855.06 = 25939.9	

¹⁾ H. Deslandres, Méthode nouvelle pour la recherche des bandes faibles dans les spectres de bandes. Application au spectre des hydrocarbures. C. R. 112. p. 661-663 (1891).

²⁾ H. Kayser und C. Runge, Abhandl. d. Berl. Akad. 1889, haben nur für die drei letzten Bandengruppen die Zahlen veröffentlicht. Für die erste Gruppe nehme ich die Zahlen von H. Crew and O. H. Basquin, Note on the spectrum of carbon. Astrophys. J. 2. p. 103—105 (1895), die mit meinen eigenen Messungen bis auf wenige Hundertstel übereinstimmen.

25749 6 2031 1 27851 4

717 0077	1101111		0						
Serie I	Dıffer	Serie II	Dıffer	Serie III	Differ	Serie IV	Differ	Serie V	Differ
21709 2 23718 5	2009 8	1 23024 3	1982 5	27886 6	1955 8 1977 8 1992 8	25959 9 27901 3	1928 6 1946 3 1961 4		1895 4

Man kann sie in folgender Weise in Serien ordnen

2021 9

Es zeigt sich somit, dass zwar auch hier ungefahr eine Veitheilung der Kanten in identische Seilen moglich ist, allein die Identitat ist nur eine sehr ungefahre. Ich sehe nicht, dass irgend eine andere Anordnung bessere Uebereinstimmung ergabe. Aus der Regelmassigkeit, mit der die Differenzen sich von Serie zu Serie andern, erkennt man aber zweifellos, dass ein Gesetz zu Grunde liegt, wenn es auch nicht so einfach ist, wie das von Deslandres

Die Moglichkeit der Vereinigung der Kanten zu ahnlichen Serien ist damit nachgewiesen, wenigstens für einige Falle. Aber es ist doch eine gewisse Schwierigkeit vorhanden. Deslandres vereinigt die letzten Kanten jeder Gruppe zur letzten Seile, welches aber die letzte Kante in einer Gruppe ist, ist sehr zweiselhaft. Da in jeder Gruppe die folgenden Kanten immer schwacher, das Gewirr dei Linien immer grosser wild, so sind die letzten Kanten immer schwieriger zu erkennen, und es wird von verschiedenen Beobachtern eine verschiedene Anzahl von Kanten angegeben. In der Bandengruppe der Kohle, die bei 5635 beginnt, geben z. B. Kayser und Runge 3. Kanten, Lecoq und andere 4, Eder, Angstrom und Thalen, Hasselberg 5, Watts sogar 7. Es ist daher eine gewisse Willkur in der Auswahl der Kantenserien vorhanden

Eine letzte Prufung der Gesetze von Deslandres ist von Ames 1) für den zweiten Theil des N-Spectrums ausgeführt worden Er findet das erste und dritte Gesetz bestatigt, bemerkt aber auch zu dem Letzteren "This arrangement is not an obvious one, as I can discover no physical property common to one such series alone which would lead us to make the proper selection"

392. Fassen wir die Untersuchungen von Deslandres zusammen, so kommen wir zu dem Schlusse, dass es ihm zweifellos gelungen ist, in grossen Zugen den Bau vieler Bandenspectren aufzuklaren, und dass seine Resultate einen gewaltigen Fortschritt gegenüber allem Früheren bedeuten. Aber es ist nicht zu vergessen, dass sie wahrscheinlich alle nicht streng richtig sind, und dass viele Abweichungen sich bei einem genaueren Studium ergeben werden. In den Banden, welche im Kohlebogen auftreten, und welche ich allein genauer kenne, findet man vielfach Stellen, wo plotzlich Linien einer Serie fehlen, oder

¹⁾ J.S Ames, On some gaseous spectra Hydrogen, Nitrogen Phil Mag (5) 30. p 48-58(1890)

an ganz anderen Stellen liegen, oder wo plotzlich statt einer Lime ein Paar sichtbar ist. Es sind also sicher complicitere Gesetze vorhanden. Ich will nur zwei solche Falle anführen, die sich in den photographischen Tafeln bei Kayser und Runge deutlich hervorheben in der Bande, die bei 4737 18 beginnt, sieht man eine Unregelmassigkeit bei 4731, die Abstande der sich in dieser Gegend folgenden Limen ist in Wellenlangen. 0 52, 0 58, 0 63, 0 40, 1 01, 0 93, 0 66. — In der grunen Kohlenbande, die bei 5165 30 beginnt, fehlt bei 5049 eine starke Linie, auch sonst zeigt diese Bande viele Unregelmassigkeiten Dazu kommt noch, dass die Intensitaten der Linien durchaus nicht immer in regelmassiger Weise veranderlich sind. Das Haufigste ist, dass die Kante am starksten ist, von da an die Intensitaten regelmassig abnehmen aber es kommt auch vor, dass die Intensitaten von der Kante an erst wachsen, dann wieder abnehmen, und es kommen scheinbar ganz regellose Intensitaten einzelner Linien von

Die bisherigen Betrachtungen beziehen sich nur auf die cannelirten Bandenspectren. In alteren Arbeiten findet man vielfach Verbindungsspectren beschrieben und gezeichnet, welche ein ganz anderes Aussehen haben. Man sollte danach glauben, dass sie aus continuirlichen Streifen von verschiedener Breite, zum Theil abschattirt nach einer oder auch nach beiden Seiten, bestehen Aber viele solcher Angaben werden wohl falsch sein, auf geringer auflosender Kraft und grosser Spaltbreite berühen. Die meisten Verbindungsspectra sind leider nur bei relativ niedrigen Temperaturen zu erhalten und daher lichtschwach. Darin wird der Hauptgrund dafür zu suchen sein, dass unsere Kenntnisse auf diesem Gebiet noch so ausserordentlich gering sind

393. Die Gesetze von Deslandies haben sich als eine eiste Annaherung an die wahre Structur der Spectia erwiesen, und werden sicher fruchtbar sein, wenn auf ihrer Grundlage moglichst viele Spectra untersucht werden Aber ebenso sicher ist es, dass sie noch nicht die Verhaltnisse 'genau darstellen, sondern dass diese viel compliciter sind Genauere und ausserst muhselige Untersuchungen hat 'Thiele') angestellt Er geht von der Annahme aus, dass alle Linienserien sich darstellen lassen durch die Gleichung

$$\lambda = f[(n+c)^2]$$

wo n die ganzen Zahlen durchläuft, und c die Phase der Serie genannt wird, n soll sowohl positive wie negative Werthe annehmen konnen, d h jede Linienserie besteht in Wahrheit aus zwei Zweigen, einem positiven und einem negativen λ muss nach dem Ausdruck ein Maximum und ein Minimum haben, oder jede Serie einen "Kopf" und einen "Schwanz", in welchen die beiden Zweige zusammenlaufen Der Kopf wird durch eine endliche Anzahl von Linien gebildet, der Schwanz durch eine unendliche Anzahl, letzteres ist auch bei den Serien der Linienspectra der Fall Thiele versucht erst einfachere Ausdrucke für

¹⁾ J N Thiele, On the law of spectral series Astrophys J 6 p 65—76 (1897), und Resolution into series of the third band of the carbon band-spectrum Astrophys J 8 p 1—27 (1898)

f(n+c), gelangt aber schliesslich zur Ueberzeugung, dass der einfachste brauchbare Ausdruck sei

$$\lambda = \frac{p_o + p_1 (n + c)^2 + p_r (n + c)^{2r}}{q_o + q_1 (n + c)^2 + q_r (n + c)^{2r}}$$

Fur die zahlenmassige Beiechnung wird jedoch die Formel benutzt

$$\lambda = \lambda_0 - \varkappa \left(\frac{n+c}{10}\right)^2 \frac{1 + s_1 \left(\frac{n+c}{10}\right)^2 + s_{r-1} \left(\frac{n+c}{10}\right)^{2r-2}}{1 + t_1 \left(\frac{n+c}{10}\right)^2 + t_{r-1} \left(\frac{n+c}{10}\right)^{2r-2}}$$

Die Zahlenbeispiele ergeben, dass immer s_i nahe gleich t_i ist, und daher konnte man auch schieiben

$$\lambda = \lambda_0 - \frac{\kappa}{\left(\frac{10}{n+c}\right)^2 + \psi},$$

wo ψ eine Function derselben Classe ist, wie λ , nur r — 1 enthalt statt i

Thiele bearbeitet nach dieser Formel die Kohlebandengruppe ber 5165 nach den Messungen von Kayser und Runge, wobei ei die drei eisten Gliedei in Zahler und Nennei berucksichtigt. Ei findet, dass von der eisten Kante funf Serien ausgehen, deren jede, wie oben bemerkt noch 2 Zweige hat Die beiden ersten sind Anfangs allein sichtbar, dann erscheinen die diei anderen als Triplets, wie es z B in der photographischen Abbildung dieser Bande bei Kayser und Runge zu sehen ist. Die Kopfe der funf Serien fallen nicht genau an dieselbe Stelle, sondern sind z B für die beiden ersten Serien 5165 17 und 5165 59 (nach Klayser und Runge ist der Anfang der Bande 5165 30) Fur die anderen Serien liegen die Kopfe weiter ab Thiele ist zweifelhaft, ob das sich mit der Beobachtung vertrage, ich glaube es bejahen zu konnen Fast bei allen Banden ist der Anfang nicht eine klaie starke Linie, sondern es gehen einer starken Linie noch einige schwachere voraus Es sieht also durchaus so aus, wie Thiele es vermuthet, dass die Serien an verschiedenen Stellen beginnen Bei dei Messung nimmt man dann als Anfang der Bande die Stelle an, wo die starksten Seiien beginnen aber ich habe häufig geschwankt, ob diese Wahl richtig sei, ob man nicht einen schwacheren Voilaufer dei Bande als Anfang bezeichnen musse Von der zweiten Kante beginnen nach Thiele weitere 5 Seilen, die Serien der folgenden Kanten abei haben sich nicht mehr herausfinden lassen

Thiele hat sich der ungeheuren Arbeit unterzogen, acht von den obigen Serien herauszusuchen und zu berechnen, wobei für jede einzelne 8 Constanten zu ermitteln waren. Die Uebereinstimmung mit unseien Messungen ist sehr gut, nur reicht unsere Genauigkeit und Auflosung nicht annahernd zu einer exacten Piufung, bei der enoimen Anzahl von Linien — es werden für eine Strecke von 320 A E etwa 800 Linien 'berechnet — fallen sehr oft 2. 3, sogar 4 soweit zusammen, dass wir sie nicht mehr getrennt haben. So ist schliesslich das Resultat wenig befriedigend oder überzeugend, man sagt sich,

dass eine Formel mit 8 Constanten doch nichts anderes ist, als eine Interpolationsformel, die schliesslich jeder Linienreihe angepasst werden kann, und man fragt sich, ob der ungeheuie Aufwand von Arbeit sich gelohnt hat

In einer neueren, leider danisch geschilebenen und mir daher nur unvollkommen verständlichen Abhandlung wahlt Thiele 1) eine andere Function von (n+c), er benutzt

$$\frac{1}{\lambda} = a + b \cos V + c \cos 2 V + d \cos 3 V$$

$$V = \frac{n - c}{N} 2 \pi$$

wo

und stellt damit die zweite Serie dei ditten Cyangruppe dai. Ei spricht hier auch die Vermuthung, aus, dass vielleicht jede Bande von einer Spiralserie mit vielen Windungen gebildet werde. Die meisten Windungen sollen unsichtbar sein, aber einige Theile leuchtend, und sie setzen sich zu der complicirten Bande zusammen

394. Das Wesentlichste an Thieles Vorstellungen über die Structur dei Banden scheint mir zu sein, dass sie nicht nur einen Kopf besitzen, wo die Bande beginnt, sondern auch einen Schwanz, wo sie endigt. Das steht in vollem Widerspruch gegen Desilandies Wahrend nach diesem der Abstand zwischen je zwei Linien dei Bande fortdauernd wachst, wenn wir uns von dem Kopf, der Kante, entfernen - und das ist sicher richtig für das erste Stuck jeder Bande —, musste nach Thiele in einer gewissen Entfernung von der Kante der Abstand ein Maximum eineichen, dann aber wieder abnehmen, so dass wir eine zweite entgegengesetzt gerichtete Kante erhalten. Es fragt sich, ob man dafur eine Bestatigung anfuhi en kann. Das ist nun in der That der Fall, die langste bisher genau gemessene Bande, die des Cyans, welche bei 3883 55 beginnt, zeigt dies Verhalten Um es zu beweisen, will ich einige Linien der Bande nach den Messungen von Kayser und Runge anfuhren In der folgenden Tabelle stehen in der ersten Spalte die Ordnungszahlen der betreffenden Linie, wenn man die der Kante gleich 0 setzt, in dei zweiten Spalte die Wellenlangen, in der dritten die Differenzen

n	λ	Differ	n	λ	Differ	n	λ	Differ
10 11 12 13	3882 50 3882 27 3882 05 3881 79	0 23 0 22 0 26	40 41 42 43	3866 95 66 13 65 30 64 44	0 82 0 83 0 86	80 81 82 83	3819 36 17 79 16 24 14 67	1 57 1 55 1 57
20 21 22 23	3879 36 3878 91 3878 46 3878 00	0 45 0 45 0 46	60 61 62 63	3846 79 45 58 44 35 43 12	1 21 1 23 1 23	100 101 102 103	3785 42 83 60 81 75 79 87	1 82 1 85 1 88

¹⁾ J N Thiele, Nogle spektronomiske resultater Overs Kgl Danske Vid Selskalı Forh 1899, p $143\!-\!152$

n	λ	Differ	n	λ	Differ	n	λ	Differ
120 121 122 123	3746 15 44 07 41 96 39 86	2 08 2 11 2 10	140 141 142 143	3702 92 00 71 98 48 96 24	2 21 2 23 2 24	150 151 152 153	3680 51 78 26 76 01 73 75	2 25 2 25 2 26

Mit 2 25 ist etwa der maximale Abstand erreicht, von hier an nimmt er wieder ab Leider werden die Linien jetzt schwach, so dass wir die Reihe nur um 16 Glieder haben werter verfolgen konnen, die ich folgen lasse

n	λ	Differ	n	λ	Differ
155 156 157 158 159 160 161 162	3669 26 3667 00 3664 77 3662 53 3660 29 3659 05 3655 82 3653 62	2 26 2 23 2 24 2 24 2 24 2 20 2 21	162 163 164 165 166 167 168 169	3653 62 3651 41 3649 18 3647 00 3644 80 3642 63 3640 46 36 38 29	2 21 2 23 2 18 2 20 2 17 2 17 2 17

Man erkennt aus diesen Zahlen deutlich, dass die Differenz je zwei folgender Linien rasch wachst, etwa bei der 153 das Maximum von 2 25—2 26 erreicht, dann wieder abnimmt¹) und schon bei dei 167 sten 2 17 geworden ist Dieselbe Differenz ist etwa bei der 130 Linie vorhanden. Es scheint danach, als ob die Differenz rascher abnahme, als sie zugenommen hat doch kann man aus den wenigen Zahlen keinen sicheren Schluss ziehen

Wenn die Abnahme ebenso schnell erfolgen sollte, wie die Zunahme, so wurde man bei etwa 3673 die Mitte der Bande erreicht haben, und ihr Ende somit etwa bei 3463 erwarten mussen

Diese Vermuthung erhalt durch eine soeben erschienene Arbeit eine merkwurdige Bestatigung King²), bemerkt, dass, wenn man eine Aufnahme des Kohlebogens so stark verlangert, dass die gewohnlichen Cyanbanden vollkommen uberexponirt sind, neue, viel schwachere Kanten auftreten, die nach Roth hin verlaufenden Banden angehoien Die bei kuizeien Wellenlangen liegenden sind

3160 32 und 3405 04 3180 58 3433 17 3203 84 3465 69

Auf Grund der Untersuchungen von Threle vermuthet er, dass sie die Enden der beiden Bandengruppen bei 3590 und 3883 bilden Auch für die beiden anderen Cyanbandengruppen vermuthet er das Vorhandensein von Schwanzen, aber ein Theil derselben fallt in die viel zu starken Kopfe hinein, so dass man sie nicht sehen kann Die wirkliche Zusammengehorigkeit der Kanten

¹⁾ Auf dies Verhalten haben Kayser und Runge bei ihrer Publication über die Kohlebanden schon aufmerksam gemacht Abh Berl Akad 1889

²⁾ A S King, Some new peculiarities in the structure of the cyanogen bands. Astrophys J 14 p 323-330 (1901)

und Schwanze wird dadurch wahrscheinlich gemacht, dass die Quotienten beider für alle Cyanbanden sich in regelmassiger Weise andern, wie folgende Tabelle zeigt

	1 Kante	Schwanz	Quotient	2 Kante	Schwanz	Quotient
1 Gruppe	4606 33	7		4578 19	٩	
2 Gruppe	4216 12	۶		4197 24	۶	
3 Gruppe	3883 55	3465 69	1 12059	3871 54	3433 17	1 12770
4 Gruppe	3590 52	3203 84	1 12069	3585 99	3180 58	1 12746
	ਤ Kante	Schwanz	Quotient	4 Kante	Schwanz	Quotient
1 Gruppe	4553 31	9		4532 06	3984 93	1 13730
2 Gruppe	4180 98	٠		4165 54	3658 34	1 13864
3 Gruppe	3861 91	3405 01	1 13417	3855 06	۲	
4 Gruppe	3584 10	3160 32	1 13409	٧	٧	1
	5 Kante	Schwanz	Quotient	6 Kante	Schwanz	Quotient
1 Gruppe	4514 95	3944 91	1 14450	4502 35	3910 45	1 15136
2 Gruppe	4158 22	3629 06	1 14581	4152 93	3603 12	1 15259

Man kann leider das Anwachsen des Quotienten von der ersten zur zweiten us w Kante nicht genauer verfolgen, weil entweder die Kopfe oder die Schwanze fehlen, aber es sieht doch so aus, als ware der Verlauf ganz regelmässig

Ich hatte eben die Lage des Schwanzes der Bande 3883 zu 3463 beiechnet, King findet 3466, es scheint damit wahrscheinlich, dass die Abund Zunahme der Differenzen benachbaiter Linien gleichmassig erfolgt,
fiellich kann auch noch ein ganz anderes, auf die Schwingungszahlen basirtes
Gesetz zu Grunde liegen

Jedenfalls scheint es mir nicht zweiselhaft, dass die Annahme von King er habe die Enden der Banden gefunden, richtig ist, und damit auch die Hypothese von Thiele Es bedeutet somit diese Arbeit einen wichtigen weiteren Schrift für die Erkenntniss der Serienstructur

395. Eine sehr eingehende Behandlung haben die Absorptionsbanden gefunden, welche durch kalten Sauerstoff erzeugt werden. Das Sonnenspectium zeigt bekanntlich im Allgemeinen keine auffallenden Regelmassigkeiten, es sind zwai Banden des Swanschen Spectrums und Cyanbanden in ihm vorhanden, allein sie werden so stark von den zahllosen Metalllimen verdeckt, dass sehr aufmerksame Beobachtung erforderlich ist, um sie zu entdecken Am rothen Ende des Spectrums aber, wo die Metalllimien sehr sparsam geworden sind, treten plotzlich zwei nach Roth abschattirte Banden auf, die von Fraunhofer als breite Bander gesehen und mit A und B bezeichnet wurden Langley¹) braucht den hubschen Vergleich, dass man beim Durchmustern des Sonnenspectrums wie in einem wilden Wald mit zufällig regellos wach-

¹⁾ S P Langley, On certain remarkable groups in the lower spectrum Proc Amer Acad 14 p 92-105 (1878)

senden Baumen geht und nun plotzlich in eine Lichtung gelangt, wo die Baume paai weise in genau gleichen Abstanden stehen, man sagt sich sofort, dass hier nicht der Zufall gewaltet hat, sondern dass die Baume nach einer bestimmten Regel gepflanzt sind

Dass die Gruppen A und B genau nach demselben Plan gebaut sind, hat wohl zuerst Langley entschieden ausgesprochen, ei fugt auch hinzu, dass wahrscheinlich eine dritte Gruppe, welche Brewster C° nennt, die aber spater nach Ångstrom allgemein mit α bezeichnet wurde, ebenfalls dieselbe Structur habe, also denselben Ursprung Endlich hat Jewell') eine vierte Gruppe, bei noch kurzeren Wellenlangen und noch viel schwacher, gefunden, die ein viertes dazu gehöriges Band bildet

Alle diese Linien sind deutlich dunkler bei tiefem Sonnenstand, sie sind also terrestrischen Ursprungs, bekanntlich hat Egoroff²) in mehreren Abhandlungen bestimmt nachweisen konnen, dass sie vom Sauerstoff unserer Atmosphare hervorgebracht werden

Da die Banden in einem für das Auge lichtschwachen Theile des Spectiums liegen, so sind die alteien Zeichnungen derselben von Biewster, Kirchhoff, Angstrom nui unvollkommen, erst Langley ist eine gute Darstellung gelungen, und gleichzeitig und spater hat Piazzi Smyth3) wiederholt diese Gruppen skizzirt Dann hat Thollon4) eine schone Zeichnung von B geliefert Die Gruppe α macht besondere Schwierigkeiten dadurch, dass thre Linten schwach sind, und dass sie vermischt sind mit metallischen Linien und mit terrestrischen Linien, welche durch den Wasseidampf der Atmosphare hervolgebracht werden. Die genugende Dalstellung dieser Gruppe und der beiden eisten ist erst Cornu⁵) nach einer ausgezeichneten, hier nicht zu besprechenden Methode gelungen, welche gestattete, die terrestrischen Linien leicht von den Sonnenlinien zu unterscheiden. Dass dann Rowland 6) in seinem photographischen Sonnenatlas vorzugliche Bilder der Banden gebracht hat, braucht nicht erst gesagt zu werden. Aber sie sind noch in den Schatten gestellt durch die unubertrefflichen Aufnahmen, welche Higgs 7) von dem rothen und ultrarothen Theil des Sonnenspectrums erzielt hat

¹⁾ L E Jewell, Absorption spectrum of oxygen Astron & Astrophys 12 p 563 (1893)

²⁾ N Egoroff, Recherches sur le spectre d'absorption de l'atmosphère terrestre C R 95 p 447—449 (1882) Siehe weiter C R 97 p 555—557 (1883) C R 101 p 1143—1145 (1885)

³⁾ C Piazzi Smyth, Measures of the great B line in the spectrum of a high sun Monthly Not Astr Soc 39 p 38—43 (1878) The solar spectrum in 1877—1878, with some piactical idea of its probable temperature of origination Edinb Tians 29, I p 285—332 (1880) Madeira spectroscopic Edinb bei Johnston 1882

⁴⁾ L Thollon, Constitution et origine du groupe B du spectre solaire Bull astronom 1 p 223-230 (1884), J d phys (2) 3 p 421-427 (1884)

⁵⁾ A Cornu, Étude des bandes telluriques α, B et A du spectre solaire Ann chim et phys (6) 7 p 5—105 (1886) Siehe auch C R 98 p 169—176 (1884), J de phys (2) 8 p 109—117 (1884)

⁶⁾ H A Rowland, Johns Hopkins press, Baltimore, 1888

⁷⁾ G Higgs, The photographic noimal solar spectrum Astrophys J 7 p 86-89 (1898)

Jede dei Liniengruppen setzt sich aus zwei Theilen zusammen, wie es die schematische Zeichnung Figur 44 für B zeigt, in welcher viele schwachere Linien fortgelassen sind, von kurzen zu langen Wellen gehend, trifft man zuerst eine Gruppe sehr eng zusammen liegender Linien, welche ohne grosse auflosende Kraft zu einem breiten schwarzen Bande zusammenfliessen Man hat diesen Theil den Kopf der Gruppe genannt Dann folgt nach einem kleinen Zwischenraume eine einzelne Linie und eine Reihe von Paaien, deren Cornu bei A funfzehn, bei B dreizehn und bei α elf hat messen konnen, die Abstande der Paaie werden immer grosser, die Linien immer schwacher, so dass es nur von der Lichtstarke dei Apparate oder der Expositionsdauer abhangt, wie weit man die Paaie verfolgen kann Wir wollen diesen Theil mit Higgs den Schweif (train) der Gruppe nennen

Deslandres¹) hat wohl zuerst die Structur dei Banden genauei unteisucht, ei führt indessen nur als Resultat an, dass die Wasserdampfbanden, von welchen Huggins²) zuerst, fast gleichzeitig Liveing und Dewar³) zwei entdeckten und maassen, und zu denen dann Deslandres eine dritte

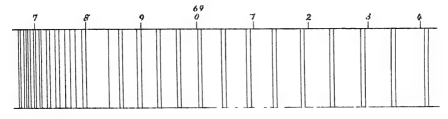


Fig 44

zugehorige Bande fand, genau dieselbe Structur besitzen, nur seien in den beiden ersten Wasserdampfbanden alle Serien A und B doppelt vorhanden Liveing und Dewar bestreiten indessen diese Angabe, sie finden nur eine gewisse Aehnlichkeit

Dann hat Cornu bemerkt, dass die Schweife von A, B und α sich fast geometrisch ähnlich seien Ferner findet er, dass, wenn man Schwingungszahlen benutzt, der Abstand analoger Linien in A und B ebenso gross sei, wie zwischen B und α Er berechnet danach, wo weitere zugehörige Banden liegen könnten, und findet, dass nach kurzeren Wellenlangen die nachsten Gruppen etwa bei 5779 und bei 5356 folgen mussten Das stimmt also ganz leidlich mit der Angabe von Jewell, dass bei 5790 die nachste Gruppe liege

¹⁾ H Deslandres, Relations entre le spectre de la vapeur d'eau et les bandes tellurques A, B, α du spectre solaire C R 100 p 854—857 (1885)

²⁾ W Huggins, On the spectrum of the flame of hydrogen Proc Roy Soc 30 p 576-580 (1880) Im ersten Bande dieses Werkes, p 143, habe ich irrthumlich gesagt. Liveing und Dewar hätten zuerst das Spectrum des Wasserdampfes beschrieben

³⁾ G D Liveing and J Dewar, On the spectrum of water Proc Roy Soc 30 p 580-582 (1880)

Eine eingehende Untersuchung hat Higgs 1) auf Grund seiner Photographien durchgeführt, welche gezeigt hat, dass auch hier eine ganze Anzahl verschiedener Serien von Paaren mit sehr verschiedenen Intensitaten vorhanden sind Higgs findet, dass von der Kante des Kopfes zwei Serien von starken Linien ausgehen, welche die Serie von Paaren bilden, jede der Serien lasst sich darstellen durch die Gleichung

$$\lambda = V + \frac{(n+c)^2}{p}$$

Diese Paare laufen nicht nur durch den Kopf fort, sondern sie bilden auch die characteristischen Paare des Schweifes. Nur zeigt sich die eigenthumliche Erscheinung, dass eine der berechneten Linien fehlt das ist die Stelle, wo scheinbar der Kopf vom Schweif getrennt ist, und die einzelne Linie scheinbar den Beginn des Schweifes bildet. Im Uebrigen stimmen die berechneten Werthe mit den beobachteten innerhalb der Grenze der Beobachtungsfehler überein, die grosste Abweichung betragt nur 0.015 A.E. Im Kopfe sind ausserdem noch zwei gleiche, aber weit schwachere Seilen von Paaren vorhanden, welche dem gleichen Gesetze folgen, im Schweif tritt noch eine dritte solche Serie auf. In Wahrheit wird abei die Structur noch wesentlich verwickelter sein, denn Higgs bemerkt, dass man bei den Hauptlinien von A. bemerke, dass jede von ihnen wieder doppelt ist

396. Wir werden bei Besprechung der fur die Linienspectra aufgestellten Theorien sehen, dass Stoney meint, man konne die Entstehung der Seisen von Paaren und Triplets erklaren durch die Annahme, ein Election bewege sich in elliptischer Bahn, welche durch aussere Krafte allmahlich verandert wird Diesen Gedanken hat ei zur Erklarung des vorliegenden Spectrums weiter ausgeführt, und ich will mit seinen Deductionen?) schliessen

Die Linien einer Serie ruhren von dei Bewegung ein und desselben Electrons her, Kopf und Schweif abei stammen von verschiedenen, wenn auch verwandten Bewegungen, was auch dai aus ersichtlich sei, dass im Kopf die kuizwellige Componente der Paare staikei ist, im Schweif die langwellige Die Paare entsprechen zwei Kreisbewegungen, also alle langwelligen Componenten der 14 oder mehr Paaie des Schweifes entsprechen Kreisbewegungen in einem Sinn, die kurzwelligen entsprechen Kreisbewegungen im entgegengesetzten Sinn Nun sind zwei Hypothesen nothig 1 dass alle kreisformigen Partialbewegungen, die eine Doppelserie bilden, in einer Ebene liegen, und 2 dass die Amplitude des Electrons anfangs, die gleich nachdem es durch ein zweites Molecel in Bewegung versetzt ist, am grossten sei Damit ist es möglich, alle Bewegungen, welche die langwelligen Componenten erzeugen, zu einer zusammen zu setzen, die Bahn ist kein Kreis, sondern eine

¹⁾ G Higgs, On the geometrical construction of the oxygen absorption lines great A, great B, and α of the solar spectrum Proc Roy Soc **54** p 200—208 (1893), auch Astron & Astrophys **12** p 547—554 (1893)

²⁾ G J Stoney, On motions competent to produce groups of lines which have been observed in actual spectra Rep Biit Ass 1895, p 610-612

sich langsam zusammenziehende Spirale, und ebenso entspricht eine umgekehrt durchlaufene Spirale den kurzwelligen Componenten Wahrend diese Spiralen durchlaufen werden, konnen die Radien oder halben Amplituden der Kreisbewegungen, aus denen die Spiralen zusammengesetzt sind, kurzer oder langer werden, je nachdem Energie an den Aether abgegeben, oder von ihm aufgenommen wird

Die beiden Spiralbewegungen verbinden sich in jedem Augenblick zu einer elliptischen Bewegung, die so langgestieckt ist, dass sie fast eine lineare Schwingung reprasentirt. Sie ist nun folgenden funf Storungen unterworfen 1 Abnahme dei Amplitude. 2 Abnahme der Schwingungszeit. 3 Langsame Absidenbewegung in einer Richtung, die dei entgegengesetzt ist, welche das Electron durchlauft. 4 Ein leichtes Flackern, darstellbar durch eine sehr flache Welle, die rasch auf der Ellipse herumlauft. 5 Langsame Veranderung der Ellipsenfoim, wie eine seculare Storung.

Eine solche Bewegung des Electrons wurde den ganzen Schweif erzeugen von A, B, α und sonstigen Gruppen Man kann sie Mega-Partialbewegung nennen, solche Bewegungen waren zu superponiren, um die wahre Bewegung des Electrons zu erhalten — Fur die Erzeugung des Kopfes finden wir eine ahnliche elliptische Bewegung nothig, der Hauptunterschied liegt in dem Gesetz, nach welchen dei Abfall der Amplitude und [der Schwingungsdauer stattfindet, und darin, dass die Flackerbewegung fehlt und die Absidenbewegung in entgegengesetzter Richtung verläuft

Bei diesen Banden nimmt die Intensität nach Roth ab, das ist der Fall, wenn die Schwingungsdauer mit der Amplitude abnimmt, wahrend die Intensität nach Violett abnimmt, wenn die Schwingungsdauer zunimmt mit abnehmender Amplitude. Wenn aber eine symmetrische Abnahme nach beiden Seiten vorhanden ist — bei einer Daistellung nach Schwingungszahlen — so zeigt das, dass die Schwingungsdauer bei Abnahme der Amplitude constant bleibt

Das legt folgende Erklarung fur die Breite der Spectrallinien nahe, so weit dieselbe nicht auf dem Dopplerschen Princip beruht es findet ein Austausch zwischen dem Molecel und dem Aether statt, das führt zu einer Abnahme der Amplitude, die verbunden sein kann mit Abnahme, Constanz oder Zunahme der Schwingungsdauer, je nach dem Gesetz, welches die beiden Je nachdem ist die Linie nach Violett, symmetrisch oder Grössen verbindet nach Roth verbreitert Die einzelnen, ausseroidentlich engen Linien, welche die Verbreiterung bilden, sind wahrscheinlich schon darum nicht einzeln zu sehen, weil sie durch die Dopplersche Wirkung verwischt werden feinen Banden beruhen also auf einem Austausch der Energie mit dem Aether, die deutlich sichtbaren Banden dagegen, wie die des Sauerstoffs, auf einer Uebertragung der inneren Energie eines Molecels auf ein anderes may be briefly described by saying that the widths of the individual lines and their being in various ways shaded off are due to radiation, while that they are arranged in series is due to conduction."

ZWEITER ABSCHNITT

Beziehungen zwischen Bandenspectren

397. In der Einleitung ist ausgeführt, dass wir bei Aufsuchung von Gesetzmassigkeiten in den Spectren zwei Punkte ins Auge zu fassen haben, namlich erstens die Lage der Linien in jedem Spectrum, und zweitens Beziehungen zwischen dem Bau der Spectra verwandter Elemente Das, was über die erste Frage für Bandenspectra bekannt ist, ist in den vorhergehenden Paragraphen besprochen worden, es bleibt uns die zweite Frage, über die indessen trotz mancher Aeusseiungen nichts Biauchbaies bekannt ist

Mitscherlich¹), der zuerst die Existenz von Verbindungsspectren nachwies, glaubte Aehnlichkeiten zwischen ihnen zu entdecken. Die Spectra des Chlorids, Bromids und Jodids des Bariums sollen ahnlich gebaut sein, abei mit wachsendem Moleculargewicht nach langeien Wellen hin rucken. Auch für die entspiechenden Verbindungen von Ca und Sr soll Analoges gelten, ferner für die Oxyde von Ca und Si, von Ba und Pb. Alle diese Angaben berühen nicht auf Messungen, sondern auf kleinen Zeichnungen mit einem schwachen Apparat, und haben zweifellos keinen Anspiuch auf wissenschaftlichen Weith

Ganz ahnliche Betrachtungen macht bald darauf Lecoq 2) das Baryumchlorur zeige sechs Linien, nehme man das Mittel aus den Wellenlangen je zweier, so ergebe sich derselbe Werth Dasselbe sei beim Bromur dei Fall, beim Jodur sei die Eischeinung nicht ganz klai, aber es seien zwei starke Linien vorhanden, aus deren λ er das Mittel nimmt

	Chlorür	Bromui	Jodui
Innere Gruppe	$\begin{vmatrix} 520 & 2 \\ 517 & 0 \end{vmatrix}$ 518 6	$ \begin{vmatrix} 530 & 4 \\ 524 & 9 \end{vmatrix} $ 527 6	
Starkste Gruppe	524 1\ 518 8 513 6		570 7 587 6 549 1
Aeussere Gruppe	$\begin{vmatrix} 531 & 2 \\ 506 & 4 \end{vmatrix}$ 518 8	541 0 514 9 527 9	
	Mittel 5187	527 9	549 1

Um eine Gesetzmässigkeit in der Verschiebung dieser Schwerpunkte der Spectra zu finden, stellt Lecoq folgende Rechnung an

	Mol -Gew	Differenzen	Schwerpunkt	Differenzen
Chlorur Bromur Jodur	1801 2 1858 0 2440 0	556 8 586 0	518 7 527 9 549 1	9 2 21 2

Nun will Lecoq sehen, in welcher Beziehung die Differenzen stehen 556892 = 5860x, x = 97 Das sei also fast die Halfte des gefundenen

¹⁾ A Mitscherlich, Ueber die Spectren der Verbindungen und der einfachen Körper Pogg Ann 121 p 459-488 (1864)

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sui la constitution des spectres lumineux C R 70 p 974-977 (1870)

Werthes Was mit dieser Bemeikung anzufangen sein soll, verstehe ich nicht, und übergehe auch einige andere ahnliche Betrachtungen von Le cog

398. Wenn derartige Betrachtungen verstandlich sind für das Jahr 1870, so sind sie nicht mehr entschuldbar für 1900. Aber an denselben Spectren arbeitet in diesem Jahr Friedlander), ohne die Arbeit von Lecoq zu kennen. Er berechnet den Abstand der beiden starksten Linien, findet im Chlorur 109 $\mu\mu$, im Bromur 152, im Jodur 234. Das Verhaltniss sei 1 13945. Die Moleculargewichte verhalten sich wie

1 1 4 2 7 4 1 8 7 7 8

Daraus folge das Gesetz "Die Differenzen der Wellenlangen der beiden Hauptlinien des Baryum-Chlorides und Bromides sind den Moleculargewichten dieser Verbindungen direct proportional" Für das Jodun gelte freilich das Gesetz nicht — Ferner wird der Quotient der Wellenlangen beider Linien gebildet, es findet sich für die dier Salze 10212, 10292, 10434 Das ergebe das Gesetz "Das Verhaltniss der beiden Hauptlinien des Baryum-Chlorides, Bromides und Jodides ist constant"

Noch toller treibt Friedlander aber die Sache bei den Haloidveibindungen des Kupfeis, deien Spectra er ebenfalls untersucht. In ihnen sollen viele Paare von Linien oder Banden vorkommen, von diesen sucht der Verfassei sich beliebige starkere heraus und bildet den Quotienten aus den Wellenlangen der beiden Componenten. Diese Quotienten liegen für das Chlorid zwischen 1 017 und 1 005, aus allen wird das Mittel genommen, welches 1.0075 ist, für das Bromid liegen die Quotienten zwischen 1 018 und 1 004, Mittel 1 0096, für das Jodid zwischen 1 010 und 1 005, Mittel 1 0088. Daraus zieht dann Friedlander das fett gedrückte Gesetz "Das Verhaltniss analogei Linien des Barium- und Kupfer-Chlorides, Bromides und Jodides ist constant"

Es ist schwei veistandlich, dass man die Kiitiklosigkeit so weit treiben kann. Der Veifasser scheint nicht eingesehen zu haben, dass wenn er Quotienten zweiel ziemlich nahe gelegenen Zahlen berechnet, er unter allen Umständen Weithe erhalten muss, die nur wenig glosser als 1 sind, ganz einerlei, ob die Zahlen Wellenlangen oder Jahreszahlen oder sonst etwas bedeuten. Wenn er dann ausserdem Zahlen wie 1 017 und 1 005 als gleich betrachtet, resp. nur durch Beobachtungsfehler veischieden, so sind beliebige Gesetze leicht zu finden, er scheint auch hier nicht eingesehen zu haben, dass er damit Messungsfehler von 40 und mehr A. E. annimmt. Wozu dann überhaupt noch messen?

399. Fur die Linienspectren der Alcalien hatte Lecoq die nichtige Bemerkung gemacht, dass sie mit wachsendem Atomgewicht nach Roth rucken, und die Vorstellung, dass ein Zusammenhang zwischen Atomgewicht und Lage des Spectrums vorhanden sein musse, hat manche verkehrte Angaben hervor-

¹⁾ Sieg fried Friedlander, Ueber die Bestimmung von Chlor, Brom und Jod durch Beobachtungen von Flammenspectren und über eine gesetzmässige Beziehung der beobachteten Haloidspectren Inaug-Dissert Beilin 1900, bei Hanff & Sohn, Berlin

gerufen So behaupten Troost und Hautefeuille¹), der Inductionsfunken durch Dampfe der Chlorure von C, Bo, Si, Ti, Zr erzeuge Spectra, in deren jedem drei Lichtmaxima vorhanden seien, diese und die ganzen Spectren rucken in der angegebenen Reihenfolge nach Violett Ditte²) findet auf gleiche Weise in den Spectren von S, Se, Te je zwei Maxima, die nach Violett rucken und Aehnliches in anderen Fallen

In ganz anderer Weise vergleicht viel spater Haitley ') die Bandenspectia von S, Se, Te, er findet, dass mit zunehmendem Atomgewicht die Banden immer enger werden, und sagt "Thus we see that increase in atomic mass causes shorter periods of recurrence of bands, while we know that it causes greater periods in the recurrence of lines " Diese Bemerkung halte ich nicht für berechtigt, erstlich kann man aus einem derart beobachteten Fall keinen allgemeinen Schluss für alle Elemente ziehen Zweitens aber vergleicht offenbar Hartley hier die Banden mit den einzelnen Paaren oder Triplets der Linienspectra, deren Schwingungsdifferenz mit dem Atomgewicht zunimmt Ich denke aber, man darf eine Bandenserie hochstens mit einer Linienserie vergleichen, nicht mit einem einzelnen Triplet, und wenn man die Dehnung der Linienserien etwa durch die Schwingungsdifferenz zwischen der vierten und funften Linie einer Serie schatzt, so findet man, dass in den verwandten Gruppen diese Dehnung regellos zu- und abnimmt Im Uebrigen mochte ich auf diese Abhandlung von Hartley hier ganz besonders hinweisen als auf eine reiche Fundgrube fui Bandenspectra i)

Julius⁵) hatte aus den ultrarothen Spectren einiger Flammen den Schluss gezogen, die Lage dei Maxima hinge mit dem Moleculargewicht zusammen. Er giebt folgende Tabelle

		-					_	
Stoff	H ₂ O	CO	HCl	CO	cos	SO,	HBr	P_2O_5
Moleculargew Maximum in μ	18 2 73	28 2 85	36 5 3 68	44 4 57	60 8 48	64 10 01	81 > 15°	142 > 80?

Abgesehen davon, dass der Ursprung dieser Emissions- oder Absorptionsbanden zum Theil recht unsicher ist, darf man doch auch nicht die Lage nur einer Bande berucksichtigen, wenn einzelne Stoffe deren mehrere haben

¹⁾ E Troost et P Hautefeuille, Sur les spectres du carbone, du bore, du silicium, du titane et du zirconicum C R 73 p 620-622 (1871)

²⁾ A Ditte, Sur les spectres du soufre, du sélémum et du tellure CR 73 p 622—624 (1871), Sur les spectres des corps appartenants aux familles de l'azote et du chlore CR 73 p 738—742 (1871)

³⁾ W N Hartley, Flame spectra at high temperatures Part I Oxy-hydrogen blow-pipe spectra Phil Trans 185 A p 161—212 (1894)

⁴⁾ Siehe in gleichem Sinne noch eine neue Abhandlung von Haitley und H Ramage, Banded flame-spectra of metals Dublin Trans (2) 7 p 339—352 (1901)

⁵⁾ W H Julius, Die Licht- und Wärmestrahlung verbrannter Gase Verhandl des Ver zur Beford des Gewerbefleisses in Deutschland 1891 Auch Arch Néerland 22 p 310—384 (1888)

Ångstiom 1) spricht sich daher auch gegen die Gultigkeit des Gesetzes aus und weist darauf hin, dass CO und CO₂ an derselbe Stelle eine Bande zu besitzen scheinen

Dass Deslandies meint, die Zahl der Seisen, welche sich in einer Bande vorfinde, deute auf die Zahl der Atome, die das emittiende Molecel zusammensetzen, ist schon fruher ei wahnt (§ 387)

400. Wie man aus dem Angeführten ersieht, sind wir nirgends über ziemlich kummerliche Versuche zur Losung der vorliegenden Frage hinausgekommen. Es fehlt vor allem an Beobachtungsmaterial. Um hier weiter zu kommen, — und die Arbeit wurde gewiss lohnen, — waren zunächst einmal einige Dutzend Bandenspectra in Wellenlangen festzulegen, für viele Fragen wurde es schon genügen, wenn auch nur die Lage der Kanten gegeben ware, nebst der Angabe, ob die Banden nach Roth oder nach Violett abschattirt sind und ob Paare oder Triplets in ihnen besonders auffallen. Die wirkliche Ausmessung der Banden, Linie für Linie, ware nur in einzelnen Fallen lohnend, um dem Gesetz der Serien weiter nachzuspuren, im Allgemeinen ist die Arbeit zu gross, um sie ohne bestimmtes Ziel vorzunehmen

Die ersten Fragen, die sich aufdrangen, wären folgende ist ein durchgehender Unterschied zwischen den Bandenspectren vorhanden, welche von Verbindungen und welche von Elementen herstammen? Lässt sich eine Bedingung dafur aufstellen, dass die Banden nach Roth oder nach Violett verlaufen? Wann bestehen die Serien aus Paaren, was zweifellos bisher viel haufiger beobachtet ist, als das Auftreten von Triplets? Erst wenn diese scheinbar einfachen Fragen und manche andere gelost sind, wird es einen Sinn haben, auf Beziehungen zwischen den verschiedenen Spectren naher einzugehen Dabei werden die Deslandresschen Gesetze als eiste Annaherung sicher mit Erfolg zu gebrauchen sein, um die vielen Zahlen, welche eine beobachtete Bande daistellen, zu wenigen zusammen zu fassen, mit denen leichter zu operiren ist Alle diese Fragen scheinen mir vorläufig weit wichtiger, als die Untersuchung der genauen Structur einer Bande

DRITTER ABSCHNITT

Linienspectra.

a) Aeltere Versuche

401. Erheblich gunstiger, als für die Bandenspectia, ist das Facit, welches man über unsere Kenntnisse der Gesetzmässigkeiten in Linienspectren ziehen kann. Freilich sind die Kenntnisse rein empirische, es ist noch nicht gelungen, theoretisch die Beobachtungen zu erklaren, und erst wenn das geschehen ist, wird sich die grosse Fruchtbarkeit der bisher gefundenen Resultate ergeben

¹⁾ K Ångstom, Etudes des spectres infra-rouges de l'acide carbonique et de l'oxyde de carbone Ofvers Kgl Vetensk Akad Forh 46 p 549—557 (1889)

Ich will den Stoff hier so vertheilen, dass ich zuerst die Beziehungen, welche für die Linien eines Spectrums aufgefunden worden sind, darlege, dann zu den Beziehungen zwischen verschiedenen Spectren übergehe, und endlich daran die theoretischen Untersuchungen über ihre Entstehung knupfe

Der erste, welcher eine Gesetzmassigkeit in einem Spectium beobachtete, ist Mascait!) Er sagt "Un piobleme important, que doit se proposer l'analyse spectial, est de savoir s'il existe une ielation entre les differentes raies d'une même substance ou bien entre les specties de substances analogues", et liefert einen Beitrag zu diesei Frage, indem er darauf aufmerksam macht, dass im Spectrum des Na sechs Paare von Linien vorkommen, die ungefahr den gleichen Abstand hatten, und dass im Spectrum des Magnesiums die bekannte Gruppe b von diei Linien sich noch zweimal wiederhole

In demselben Jahre sucht Lecoq²) nachzuweisen, dass sowohl im Spectrum des K wie in dem des Rb gesetzmassige Beziehungen vorliegen. Seine Angaben sind folgende

		Differenzen
K Mittel der zwei iothen Linien ,, von diel gelben Linien ,, der eisten glunen Gruppe ,, ,, zweiten ,, ,, ,, dritten ,, ,, Linie beobachtet von Thalen Violette Linie	7680 5805 5339 5107 4946 4827 4050	1875 466 232 161 119 777

Die Differenzen 119, 161, 232 sollen eine geometrische Reihe bilden, wenn man 112 statt 119 setzt!

In ahnlicher Weise wird das zweite Spectrum behandelt, indem aus beliebig zusammengefassten Linien das Mittel genommen wird, und dann findet sich, dass drei Differenzen eine geometrische Reihe bilden. Wir konnen also über diese Betrachtung kurz weggehen

Stoney') fand die erste zahlenmassige Beziehung im Spectrum des Wasselstoffs die Linien H_{α} , H_{β} , H_{δ} lassen sich als dei 20, 27 und 32 harmonische Oberton einer Grundschwingung darstellen. Nach den damals genauesten Zahlen von Ängstiom reducirt aufs Vacuum nach Kettelers Messungen ergab sich

Beobachtet	Berechnet
Η _α 6563 93	$6563\ 86 = \frac{1}{20} \times 131277\ 14$
Η _β 4862 11	$4862\ 12 = \frac{1}{27} \times 131277\ 14$
H _δ 4102 37	$4102 41 = \frac{1}{32} \times 131277 14$

¹⁾ E Mascart, Sur les spectres ultra-violets C R 69 p 337-338 (1869)

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur la constitution des spectres lumineux C R 69 p 445-451, 606-615, 657-664, 694-700 (1869)

³⁾ G J Stoney, On the cause of the interrupted spectra of gases Rep Brit Ass 1870, Not & Abstr p 41—43 (1870), auch Phil Mag (4) 41 p 291—296 (1871)

Als spater Huggins in den Sternspectren die weiteren Linien des Wasserstoffs entdeckt hatte fugte Stoney!) noch hinzu, dass sich H_{γ} und H_{ε} als der 32 und 35 harmonische Oberton einer anderen Grundschwingung darstellen lassen, und ei meinte, die ultravioletten Linien ebenfalls als harmonische Obertone zweier weiterer Grundschwingungen auffassen zu konnen²), wobei freilich die Ordnungszahlen zwischen 284 und 297, resp zwischen 390 und 395 liegen Wir wissen heute, nachdem Balmei das wahre Gesetz für die Wasserstofflinien gefunden hat, dass die erste Angabe von Stoney richtig war, die übrigen nicht

Soret³) weist dai auf hin, dass die ersten Linien der beiden ersten Magnesiumgruppen, deren Aehnlichkeit Mascart bemerkt hatte, sich wie H α zu H β verhalten, also auch als der 20 und 27 Oberton betrachtet werden konnen, aber die dritte Gruppe ist dann nicht der 32, sondern nahezu der 31 Oberton Auch im Spectrum des Cd konne man einige solche harmonische Beziehungen finden, ich fuhre die Zahlen nicht an, weil die neueren Messungen die Beziehungen nicht bestatigen

Airy⁴) theilt mit, dass er vergebens nach Beziehungen zwischen den Linien der Metallspectra nach den Messungen von Kirchhoff gesucht habe

Als die Heliumlinie D₃ gefunden war, hat man mehrfach versucht, ihren chemischen Ursprung zu eikennen, indem man sie zahlenmassig mit bekannten Linien in Verbindung brachte Meist wurde sie für eine Wasserstofflinie gehalten Zur Stutze dieser Ansicht führt z B d'Arrest⁵) an, es sei in Schwingungszahlen

 $D_{s} - H_{\alpha} = \frac{1}{3} (H_{\beta} - H_{\alpha}) \text{ und } (H_{\gamma})^{s} = H_{\beta} H_{\delta}^{2}$

odei

$$\log H_{\gamma} - \log H_{\delta} = \frac{1}{3} (\log H_{\beta} - \log H_{\delta})$$

Auch fur die drei damals bekannten Nebellinien sollen diese beiden Beziehungen gelten. Liveing und Dewar") versuchen in gleicher Weise D_a mit der Coronalinie und zwei anderen von Young in der Chromosphäre oft beobachteten Linien in Beziehung zu bringen, und stellen gleichzeitig eine Beziehung im Spectrum des Li auf. Sie geben folgende Tabelle

WAR HELD

¹⁾ G J Stoney, On a new harmonic relation between the lines of hydrogen Nat 21 p 508 (1880)

²⁾ Siehe in W Huggins, On the photographic spectra of stars Phil Trans 171, II p 669—690 (1880), auf p 678—679, Anmerkung

³⁾ J L Soret, On harmonic natios in spectra Phil Mag (4) 42 p 464-465 (1871), auch Arch sc phys et nat (2) 42 p 82-84 (1871)

⁴⁾ G. B Airy, Corrections to the computed lengths of waves of light published in the Phil Trans of the year 1868 Proc Roy Soc 20 p 21—22 (1871)

⁵⁾ H d'Arrest, Ueber die Position der Lichtlinie D, im Protuberanzspectrum Astr. Nachr 79 Nr 1873, p 1-3 (1872)

⁶⁾ G D Liveing and J Dewar, Note on the unknown chromospheric substance of Young. Proc Roy Soc 28 p 475-477 (1879)

Wasserstoff	Lithium	Magnesium	Chromosph Subst
1) 6563 9 2) 4862 1 3) 4840 4) 4102 4	1) 6706 2) 6102 3) 4970 4) 4604 5) 4130	1) 5183 2) 3897 8 3) 3335	1) 7055 2) 5874 9 = D, 3) 5315 9 = Coronalinie 4) 4471 2
Verh $ \begin{array}{rrr} & 1 & 2 & 4 \\ & \frac{1}{20} & \frac{1}{27} & \frac{1}{32} \end{array} $	Altniss der Wellenland $= \frac{1}{20} \frac{3}{269} \frac{1}{316}$	$\begin{vmatrix} 1 & 2 & 3 \\ -\frac{1}{20} & \frac{1}{27} & \frac{1}{311} \end{vmatrix}$	1 3 4 = $\frac{1}{20}$ $\frac{1}{265}$ $\frac{1}{316}$ und 2 3 = H_{β} H_{γ}

402. Damit sind alle Resultate 1) über gesetzmassige Beziehungen, welche bis zum Jahre 1880 gefunden waren, angefuhrt, sie sind sammtlich ohne Bedeutung bis auf die diei Wasserstofflinien von Stoney Dass die Ergebnisse so uberaus durftig sind, liegt im Wesentlichen daran, dass man in ganz falscher Richtung suchte, namlich nach harmonischen Beziehungen Dazu waren die meisten wohl unbewusst durch die Verhaltnisse bei musicalischen Instrumenten gekommen, Stoney2) freilich hat theoletisch beweisen wollen, dass hai monische Beziehungen vorhanden sein mussten er sagt, wie auch die Aetherbewegungen beschaffen sein mogen, immei kann man die Beziehung zwischen der Verschiebung eines Aethertheilchens und der Zeit durch eine Curve darstellen, welcher sich nach jeder Einegung wiederholt. Diese Curve lasst sich dann nach dem Fourieischen Theorem in Sinuscurven zeilegen, deren Schwingungsdauern $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{3}$, $\frac{1}{4}$ der ursprunglichen Periode sind, einzelne Coefficienten konnen 0 werden, d h es konnen einzelne Linien fehlen, aber die vorhandenen mussen harmonische Beziehungen zeigen. Der Fehler in diesem Schlusse liegt offenbar darın, dass die Bewegungen, welche die Limien eizeugen, sich nicht immer in gleicher Weise wiederholen, die Curve also nicht periodisch ist und

Es ist ein grosses Verdienst von Schuster³), dass er dem Suchen nach harmonischen Beziehungen definitiv ein Ende gemacht hat Er geht in folgender Weise vor In jedem linienreichen Spectrum mussen sich, wenn wir die Quotienten allei Wellenlängen bilden, naturlich auch zufällig einige (Quotienten finden, welche dem Verhaltniss kleiner ganzer Zahlen sehr nahe liegen Es handelt sich also darum, zu entscheiden, ob die Zahl solcher gefundenen Quotienten grosser oder kleiner ist, als wir sie bei Annahme einer willkurlichen

sich nicht nach Fourier zerlegen lasst

¹⁾ Gute Zusammenstellungen dieser und weiteier Resultate und eine Kritik derselben findet man bei A Schuster, The genesis of spectia Rep Brit Ass 1882, p 120—143, und bei V A Julius, Over de lineaire spectra der elementen en over de dubbellijnen in de spectra van Natrium, Magnesium en Aluminium Natuurk Verh Kon Akad te Amsteidam 26 (1888), auch Ann éc polyt de Delft 5 p 1—117, 118—128 (1889)

²⁾ G J Stoney, On the cause of the interrupted spectra of gases Phil Mag (4) 41 p 291-296 (1871)

³⁾ A Schuster, On harmonic ratios in the spectra of gases Proc Roy Soc 31 p 337—347 (1881) Siehe auch Nat 20 p 533 (1879)

Vertheilung der Linien erwarten sollten Nur im ersten Falle wurden wir schließen konnen, dass wirklich gesetzmassige harmonische Verhaltnisse vorhanden sind. Um zu einer solchen Entscheidung zu gelangen, schlagt Schuster zwei Wege ein, je nachdem es sich um linienarme oder sehr linienreiche Spectra handelt

Im ersten Falle benutzt ei eine Hulfstafel, in welcher die Verhaltnisse aller ganzen Zahlen unter 100 ausgerechnet sind. Wir wollen diese Quotienten A nennen. Er berechnet die Quotienten der Wellenlangen je zweier Spectralinien (sie sollen B heissen), und sucht nun in der Hulfstafel die beiden Quotienten A_1 und A_2 , welche jedem B am nachsten liegen. Nun wird die Differenz zwischen B und dem nachstliegenden A dividuit durch $A_1 - A_2$. Der so erhaltene Quotient muss immer zwischen 0 und 05 liegen, sind keine harmonischen Beziehungen als Gesetz für die Spectrallinien maassgebend, so mussen wir erwarten, dass der Mittelweith aller in der angegebenen Weise gebildeten Quotienten für ein Spectrum 025 werden muss. Diese Rechnung hat Schuster für das Spectrum des Mg, Na, Cu, Ba und für einige Eisenlinien durchgeführt und die Resultate in folgender Tabelle zusammengestellt

1	2	3	4.
Mg	7	18	0 2626
Na	10	40	0 2399
Cu	15	101	0 2430
Ba	26	303	0 2592
\mathbf{Fe}	149	10404	0 2513

In Colonne 1 steht der Name des Elementes, in 2 die Zahl der herausgezogenen Linien, — es sind nur die damals besten Messungen von Thalen benutzt, — in 3 die Zahl der gebildeten Quotienten B, in 4 endlich der Mittelwerth Man sieht deutlich, dass diese alle um 0 25 herumliegen, also nicht mehr harmonische Verhaltnisse der Linien vorhanden sind, als man bei ganz willkurlicher Vertheilung der Linien erwarten kann

403. Fur limenreiche Spectra, wie das des Eisens, ist eine andere Methode geeigneter man kann mit Hulfe der Wahrscheinlichkeitsrechnung berechnen 1), wie oft bei einer gegebenen Anzahl willkurlich vertheilter Limen der Quotient je zweier sich nahezu durch ganze Zahlen unter 10 oder zwischen 10 und 20 u s w wird ausdrucken lassen, und damit die wirklich in einem Spectrum gefundene Anzahl vergleichen Es fragt sich nur, was man unter "nahezu" verstehen will Schuster nimmt hier zwei verschiedene Grenzen, namlich 0 0000505 und 0 0000705, d h er betrachtet z B bei der ersten Grenze einen Quotienten als $=\frac{3}{4}$, wenn er sich zwischen 0 7500505 und 0 7499495 findet In der folgenden Tabelle sind die Rechnungen für beide Grenzen angegeben; in ihr bedeutet z B. die erste Zeile, dass man im Eisenspectrum erwarten



¹⁾ Die Art der Berechnung sehe man bei Schuster

sollte, 52 Mal Verhaltnisse zweier Wellenlangen zu finden, die durch einen Quotienten mit Zahlen kleinei als 10 dargestellt werden, wenn man die kleinere Fehlergrenze nimmt, dagegen 77 solcher Falle, wenn man die grossere Fehlergrenze nimmt. In der That abei sind in den beiden Fallen nur 48, resp 64 gefunden, es sind also weniger harmonische Verhaltnisse vorhanden, als man bei ganz willkurlicher Vertheilung dei Linien erwarten sollte

	Fehlergrenze	\pm 0 0000505	Fehlergrenz	e 0 0000755	
	beobachtet berechnet		beobachtet	berechnet	
0—10	48	52	64	77	
10-20	180	206	250	308	
2030	329	363	469	544	
30-40	478	521	664	779	
40-50	625	679	912	1015	
50 - 60	777	837	1163	1251	
60 - 70	886	968	1318	1447	
70-80	924	896	1337	1340	
80-90	667	629	989	940	
90-100	253	241	393	361	

Die Zahlen zeigen aufs deutlichste, dass von dem Vorkommen harmonischer Beziehungen anders als zufallig keine Rede sein kann, fast überall sind die beobachteten Zahlen kleiner, als die berechneten

Aber zweierlei fallt auf erstlich, dass bei grosszahligen Quotienten das nicht mehr gilt, und zweitens, dass bei der kleineren Fehlergrenze die beobachtete Zahl der berechneten naher kommt oder sie haufiger überschreitet Man hätte das Gegentheil erwartet. Schuster untersucht daher noch kleinere Fehlergrenzen und findet, dass das Verhaltniss für harmonische Beziehungen noch gunstiger wird. Er schliesst im Ganzen aus seiner Untersuchung des Eisens 1 Es ist eine wirkliche Ursache vorhanden, welche dem Gesetz harmonischei Beziehungen entgegenwirkt, die duich Zahlen kleiner als 70 ausgedrückt werden. 2 Nach Eliminirung diesei ersten Uisache wird die Tendenz sichtbar, dass die Quotienten zweier Wellenlangen sich Quotienten ganzer Zahlen nahern. 3 Wahrscheinlich existiit ein noch unentdecktes Gesetz für die Lage der Linien, welches in einzelnen Fallen in das Gesetz harmonischer Beziehungen übeigeht.

404. In einem vortrefflichen Bericht, welchen Schuster¹) im folgenden Jahre der British Association über den Bau der Spectra liefert, und in welchem auch die eben besprochenen Resultate mitgetheilt werden, macht er darauf aufmerksam, dass aber doch zweifellos Gesetzmassigkeiten in den Spectien vorhanden sind. So zeigt sich oft, dass characteristische Gruppen sich wiederholen im Na-Spectrum finden sich im Sichtbaren sechs Paare, deren Abstand allmahlich kleiner wird, wenn man zu kurzeren Wellenlangen geht, aber eine zahlenmassige Beziehung zwischen den Abstanden ergiebt sich nicht, noch weniger, wenn man die ultravioletten Paare berucksichtigt, welche Liveing und Dewar gefunden hatten. Ebenso haben letztere im K-Spectrum

¹⁾ A Schuster, The genesis of spectra Rep Brit Ass 1882, p 120-143

eine funfmalige Wiederholung einer Gruppe von funf Linien gefunden Das bekannte Magnesiumtiiplet wiederholt sich im Ultraviolett noch dreimal. In allen diesen Fallen rucken die Gruppen enger zusammen, wenn man zu kurzeren Wellenlangen geht, sie bilden eine Art von Bande. Diese Tendenz, sich in Banden oder Serien zu ordnen, ist besonders auffallend bei den Wasserstofflinien i), deren Zahl durch Huggins damals auf 13 gestiegen war. Dasselbe zeigt sich namentlich bei den eigentlichen Bandenspectren, wie z. B. dem des Jods, wo wir Reihen von Kanten haben, die selbst wieder eine Bande bilden, so dass wir von Banden von Banden sprechen konnen, vielleicht seien sogar Banden dritter Ordnung vonhanden

Das Aufsuchen solcher Banden (oder Serien) sei also besser als Ziel zu nehmen, als das Suchen nach harmonischen Beziehungen

405. In der Zwischenzeit hatten Liveing und Dewai ihre spectroscopischen Untersuchungen begonnen, die wichtige Beitrage zu unserer Frage geliefeit haben Zuerst beobachten sie nur den sichtbaren Theil der Spectien beim Na bemerken sie 2), dass die Paare, deren sie 13 finden, abwechselnd scharfer und unscharfer sind, nach Violett zu schwächer werden und enger an einander lucken Die ganze Linienreihe, ausser D, sehe wie die Wiederholung derselben Gruppe in harmonischer Progression aus, aber sie meinen. jede Gruppe bestehe aus sechs Linien Sie suchen wieder nach harmonischen Beziehungen, ihre Resultate übergehe ich — Das Spectrum des K besteht ebenso aus Gruppen von je vier Linien, die alle unscharf sind, die Gruppen weiden schwacher und rucken naher aneinander, wein man nach Violett him geht - Dann') finden sie fui Li einige neue Linien, alle Linien bilden eine Progression, nicht unahnlich der des Na, sie sind abwechselnd scharf und unscharf und rucken allmahlich naher zusammen. Auch hier werden wieder harmonische Beziehungen ausgerechnet — Endlich 1) wird das Spectrum des Mg ins Ultraviolett hinein verfolgt, es findet sich eine Serie von Triplets, die abwechselnd scharf und unscharf, schwächer und starker sind und einander naher rucken "The series resembles in general character the sodium and the potassium series, and we cannot iesist the inference that they must be harmonically related, though they do not follow a simple harmonic law "

¹⁾ Die Wasserstofflimen im sichtbaren Spectrum waren schon von Plücker mit H_{α} , H_{β} , H_{γ} , H_{δ} bezeichnet worden. Als dann Huggins in den weissen Sternen eine ultraviolette Linienserie fand, wusste er naturlich zunächst nicht, dass es sich um die Fortsetzung der Wasserstofflinien handle, und nannte die ultravioletten Linien α , β , γ . Schuste i bemerkt hier, nachdem die Zusammengehörigkeit erkannt sei, musse man die Bezeichnung andern und die Linien von Huggins H_{ε} , H_{ζ} , H_{η} nennen. Dieser eigentlich selbstveistandliche Vorschlag ist indessen nicht berucksichtigt worden, so dass H. C. Vogel ihn später erneuert. Seitdem ist die Bezeichnung allgemein geworden

²⁾ G D Liveing and J Dewar, On the spectra of sodium and potassium Proc Roy Soc 29 p 398-402 (1879)

³⁾ G D Liveing and J Dewar, On the spectra of magnesium and lithium Proc Roy Soc 30 p 93—99 (1880).

⁴⁾ G D Liveing and J Dewar, Investigations on the spectrum of magnesium Proc Roy Soc 32 p 189-203 (1881)

Eine besonders reiche Ernte solcher Beziehungen machen aber Liveing und Dewai¹), als sie die ultravioletten Spectra mehreier Elemente untersuchen Sie sagen hiei "We have already, in describing the visible spectra of the alcali metals and that of magnesium, called attention to probable harmonic relations between the lines. This relation manifests itself in three ways, first, by the repetition of similar groups of lines, secondly, by a law of sequence in distance between successive repetitions of the same group as they decrease in wave-length, and thirdly, a law of sequence, as regards quality, and alternation of sharper and more diffuse groups, with a gradually increasing diffuseness and diminishing intensity of all the related groups as the wave-length diminishes

The first relationship has long since been noticed in the case of the sodium lines which recur in pairs, and we have observed that the potassium lines between the extreme ied and violet pairs are repetitions of a quadruple group, while the lithium lines are single, and one set of those of magnesium triplets We now record a second harmonic series of potassium lines which appear to be pairs, and the violet pair, and possibly the red pair too, belong to this series Lithium shows a second harmonic series of single lines high Calcium gives a long series of well marked triplets, zinc up on the scale likewise gives a series of triplets, aluminium gives pairs, and in the highest region triplets, thallium gives a series which seem to be quadruple groups with two of the four lines in each of much greater intensity than the rest. The alternations of sharper and more diffuse groups are generally apparent and very marked in the cases of calcium and zinc. The diminishing distance and intensity and increasing diffuseness of successive repetitions of the same group as the wave-length diminishes, are in all the cases mentioned very plain In all these cases the different lines forming a group are tolerably close to one another, so that successive repetitions of a group do not overlap one another, but it may be that in other cases the lines forming one group may be so far apart that the most refrangible line of one group may be more refrangible than the least refrangible line of the next repetition of the group, the group and then sequence will thus be much less easily recognised "

In einer Anmeikung fugen sie dann noch hinzu, dass sie unter einer "harmonischen Serie" nicht eine Serie von haimonischen Obertonen verstehen wollen, wie sie etwa eine gleichformige gespannte Saite giebt, sondern nui eine Reihe gesetzmassig zusammenhangender Schwingungen, wie sie etwa von einer Glocke gegeben werden. In diesem Sinne ist denn der Ausdruck auch spater von anderen noch haufig gebraucht worden. Da er aber leicht zu Irrthumern Veranlassung giebt, wird man besser nur von einer Serie sprechen

¹⁾ G D Liveing and J Dewar, On the ultra-violet spectra of the elements Phil Trans 174, I p 187—222 (1883), siehe Part II Im Auszug auch Proc Roy Soc 84 p 122—123 (1882) Siehe auch On the circumstances producing the reversal of spectral lines of metals Cambi Proc 4 p 256—265 (1882), und G D Liveing, The ultra violet spectra of the clements Proc Roy Instit 10 p 245—252 (1883)

Der Gewinn, welchen die Arbeiten von Liveing und Dewar für unsere Frage gebracht haben, ist also: 1. die Auffindung einer ganzen Anzahl von weiteren Elementen, in denen Regelmässigkeiten in die Augen fallen; 2. die Erkenntniss, dass die sich wiederholenden Gruppen verschiedenes Aussehen haben, theils schärfer, theils unschärfer sind, und dass diese beiden Gruppen ziemlich regelmässig abwechseln. Dagegen haben Liveing und Dewar fast überall die Gruppen falsch aufgefasst, indem sie zwei oder mehr nahe zusammen liegende Paare als eine Gruppe betrachten, und indem sie die scharfen und unscharfen Gruppen zu einer Serie zusammenfassen.

- 406. Einen erheblichen Fortschritt verdanken wir weiter Hartley!). Es ist oben angegeben, dass Schuster keine Regelmässigkeit zwischen den Abständen der Componenten von Paaren und Triplets fand, so dass ihr wirklicher Zusammenhang zweifelhaft blieb. Hartley befolgt nun den alten Vorschlag von Stoney, statt der Wellenlängen die Schwingungszahlen einzuführen, und da ergiebt sich, zum Theil dank seiner eigenen besseren Messungen, dass die Schwingungsdifferenzen zwischen den Componenten in jeder Serie für alle Glieder dieselben sind, ein Gesetz, welches sich inzwischen desto genauer bestätigt hat, je genauer die Messungen geworden sind. Die übrigen Betrachtungen von Hartley betreffen Beziehungen zwischen den Spectren verschiedener Elemente und sind daher nicht an dieser Stelle zu erwähnen.
- **407.** Einen ganz verfehlten Versuch macht Nordenskiöld²). Er meint, die Linien vieler Elemente liessen sich durch eine Formel darstellen

$$\lambda = a^n k$$

oder

 $\log \lambda = \log k + n \log a = k_1 + n \triangle,$

wo für n ganze Zahlen (aber nicht die Reihe der ganzen Zahlen) einzusetzen sind, während a und k zwei für das betreffende Element characteristische Constanten sind. Er findet das für H, Li, Rb, Mg, As, Au, C. Neueren Messungen gegenüber halten seine Berechnungen nicht Stand. Man kann freilich immer eine leidliche Uebereinstimmung erzielen, wenn man die Grösse \triangle nur genügend klein nimmt. So könnte man auch das Gesetz aufstellen: $\lambda = A + nB$; wenn man B gleich 1 A. E. macht und n passende ganzzahlige Werthe giebt, wird man nie Fehler erhalten, die grösser als 0.5 A. E. sind. Das scheinbare Gesetz von Nordenskiöld besagt also nichts.

b) Linienserien.

408. Wenn die Existenz von Linienserien in den Spectren auch zweifellos gemacht war, so war es doch noch in keinem Falle gelungen, die ganze

2) A. E. Nordenskiöld, Om ett enkelt förhållende mellan våglängderna i en del ämnens spectra. Öfvers. K. Vet. Ak. Förh. 1887, Nr. 7, p. 471—478. Auch C. R. 105. p. 988—995 (1887).

¹⁾ W. N. Hartley, Note on certain photographs of the ultra-violet spectra of elementary bodies. J. chem. soc. 41 (oder (2) 22.) p. 84—90 (1882); On homologous spectra. J. chem. soc. 42 (oder (2) 23.) p. 390—400 (1883). Siehe auch Phil. Mag. (5) 31. p. 359—363 (1891); Chem. News 72. p. 256—257 (1895).

Serie in einer Gleichung zusammen zu fassen. Das that zuerst Balmer 1) fur die ersten Linien des Wasserstoffs, von welchen ihm nur vier nach den Messungen von Ängstrom bekannt waren Indem er den kleinsten gemeinsamen Factor dieser Linien aufsuchte, fand er ihn zu h=3645.6Linien ergaben sich durch Multiplication mit $\frac{9}{5}$, $\frac{4}{3}$, $\frac{25}{21}$, $\frac{9}{8}$ Diese Factoren bilden scheinbar keine gesetzmassige Reihe, wenn man aber den zweiten und vierten mit vier multipliciit und dividirt, sieht man sofort, dass die Zahler 32, 42, 52, 62 werden, die Nennei gleich denselben Zahlen vermindert um vier. Balmer schreibt daher die Coefficienten $\frac{m^2}{m^4-n^2}$, wo m und n ganze Zahlen Nımmt man n = 1, so erhalt man fun die erste Serie die Factoren , fur n = 2 bekommt man $\frac{9}{8}$, $\frac{16}{12}$, $\frac{25}{21}$, $\frac{36}{32}$ $\frac{4}{3}$, $\frac{9}{8}$, $\frac{16}{15}$, $\frac{25}{24}$ Diese zweite Seile umfasst also alle Linien der eisten, abei noch je eine dazwischen. Ebenso konnte man weitere Serien mit n = 3, n = 4,

n=2 entspricht nun den Wasserstofflinien, wie folgender Vergleich mit Angstrom zeigt

	Gemessen	Berechnet
$_{\rm H_{\alpha}}$	6562 10	$6562.08 = \frac{9}{5} \ln$
\mathbf{H}_{β}	4860 74	$4860 8 = \frac{4}{3} h$
${ m H}_{\gamma}$	4340 1	$4340 0 = \frac{25}{21} h$
${\tt H}_{\delta}$	4101 2	4101 3 = $\frac{9}{8}$ h
	1	1

Fur einige folgende Linien wurde sich ergeben 3969 65, 3888 64, 3834 98, 3797 5, 3770 2

Balmer wandte sich nun an Prof Hagenbach in Basel, der ihm mittheilte, dass Huggins²) in den weissen Sternen und H W Vogel³) im Geisslerrohr weitere Wasserstofflinien gefunden habe, die recht genau mit den berechneten übereinstimmen Allerdings wird die Differenz grösser mit abnehmender Wellenlange, aber es wai unbekannt, wie weit die Genauigkeit der Zahlen von Vogel und Huggins geht Gehen wir daher gleich zu den spateren weit genaueren Messungen über Solche sind von Coinu⁴) und von Ames⁵) an Geisslerrohren gemacht

¹⁾ J J Balmer, Notiz über die Spectrallinien des Wasserstoffs Verhandl d Naturf Ges in Basel 7 p 548—560 und 750—752 (1885), und Wiedem Ann 25 p 80—87 (1885)

²⁾ W Huggins, On the photographic spectra of stars Phil Trans 171 p 669—690 (1880).
3) H W Vogel, Ueber die Spectra des Wasserstoffs, Quecksilbers und Stickstoffs Berl Ber. 1879, p 586—604 Siehe auch Berl Ber 1880, p 192—198

⁴⁾ A Cornu, Sur le spectre ultra-violet de l'hydrogène J de phys (2)5. p 341-354(1886). 5) J S Ames, On some gaseous spectra Hydrogen, Nitrogen Phil Mag (5) 30 p 48-58 (1890)

Ich	stelle	hier	die	Messungen	zusammen
~~~	000110	TYTOT	aro	TIT CROUTE OIL	2 usammon

	the state of the s							
Huggms	Vogel	Cornu	Ames					
			6563 04					
			4861 49					
		4339 5	4340 66					
		41010	4101 85					
	3969	3968 9	3970 25					
3887 5	3887	3887 8	3889 15					
3834	3834	3834 5	3835 6					
3796	3795	3796 9	3798 0					
3767 5	3769	3769 4	3770 7					
3745 5	_	37498	3750 15					
3730 0		3733 6	3734 15					
3717 5		37206	37218					
3707 5	_	37107	3711 9					
3699 0	_	_						
	4		1					

Die Differenzen beruhen zum Theil auf verschiedenen Annahmen fur die Wellenlange der D-Linien, zum Theil auf Messungsfehlern

Um die Balmersche Formel zu prufen, reducirt Ames seine Messungen aufs Vacuum, er findet, dass dann die Constante h den Werth 3647 20 erhalt, und die Vergleichung zwischen Beobachtung und Rechnung hefert folgende Tabelle

m	Beobachtet	Berechnet	Dıff	1 \(\lambda\)
3	6564 97	6564 96	0 01	15233 2
4	4862 93	4862 93	0 00	20563 7
5	4342 00	4341 90	0 10	23030 9
6	4103 11	4103 10	0 01	245718
7	3971 40	3971 4	0.0	25180 0
8	3890 <del>3</del>	3890 3	0.0	25705 0
9	3836 8	3836 7	0 01	26063 4
10	3799 2	3799 2	0.0	26321 ฮ
11	3771 9	3771 9	0.0	265118
12	3751 3	3751 4	+01	26657 4
13	3735 8	3735 6	0 3	267716
14	87228	3723 2	+04	268615
15	3712 9	3713 2	+03	26983 2
	1		1 '	

Die Uebereinstimmung ist sehr gut, namentlich, wenn man bedenkt, dass die kurzesten gemessenen Wellenlangen sehr schwach und wenig scharf sind Es schien danach kaum zweifelhaft, dass die einfache Balmersche Formel die Wasserstoffserie absolut genau darstellt

**409.** Spater sind noch weitere Wasserstofflinien gefunden worden. von Hale¹) im Spectrum einer Protuberanz, mit den Wellenlangen 37040, 36974, 36915, 36867, von Deslandres²) ebenfalls in einer Protuberanz, er giebt

¹⁾ G E Hale, Astron & Astrophys 11 p 618 (1892)

²⁾ H Deslandres, Résultats nouveaux sur l'hydrogène, obtenus par l'étude spectral du soleil C R 115. p 222—225 (1892)

die Schwingungszahlen, reducirt aufs Vacuum, und vergleicht sie mit den nach der Balmerschen Formel berechneten

gefunden 26989 0, 27036 5, 27079 5, 27114 0, 27146 0, 27170 0 berechnet 26989 8, 27638 7, 27079 7, 27114 2, 27144 8, 27169 4

Dann theilt Pickeling') mit, dass im Spectrum des Canopus noch zwei Linien photographiit seien, so dass nun die Linien für m=3 bis m=23 bekannt sind

Endlich hat Evershed²) die Wasserstoffserie eineblich weiter verfolgt, wohl bis zur eineichbaren Grenze, in dem sogen Flash-Spectrum und dem Spectrum von Protuberanzen In der folgenden Tabelle sind die beobachteten und die berechneten Werthe zusammengestellt. Die gemessenen Wellenlangen sind nach den von Kayser und Runge bestimmten Biechungsexponenten der Luft auf das Vacuum reducirt worden. Die Constante der Balmerschen Formel, welche Evershed schreibt

$$\lambda = \frac{1}{\alpha} \frac{\mathrm{m}^2}{\mathrm{m}^2 - 4}$$

ist aus den Werthen von Rowland für die diei Linien  $H_{\alpha}$ ,  $H_{\beta}$ ,  $H_{\gamma}$  berechnet zu  $\alpha = 27418.75$ ,

damit ist die ganze Seile berechnet

Bezeichnung	m	Beobachtet	Berechnet	Differenz
CC	3		6563 07	
$egin{array}{c} lpha \ eta \ eta \ eta \ \delta \end{array}$	4	4860 9	4861 52	0 6
γ	5	4341 0	4340 63	+04
$\delta$	6	41023	4101 90	+04
8	7		3970 22	
ε ζ η	8	3889 21	3889 20	+0.01
2)	9	3835 60	3835 53	-0 07
ģ	10	3798 05	3798 04	+001
L	11	3770 78	3770 77	+ 0 01
	12	3750 25	3750 30	0 05
χ λ	13	3734 54	3734 51	+003
μ	14	3722 04	3722 08	- 0 02
v	15	3712 14	3712 11	+ 0 03
Ę	16	3703 99	3704 00	- 0 01
ŏ	17	3697 22	3697 29	0 07
$\pi$	18	3691 71	3691 70	+001
Q	19	3687 05	3686 97	+005
σ	20	3682 93	3682 95	- 0 02
τ	21	3679 48	3679 49	- 0 01
v	22	3676 43	3676 50	- 0 07
$\varphi$	23	3673 84	3673 90	- 0 06
ź	24	3671 53	3671 48	+ 0 05
$\widetilde{oldsymbol{\widetilde{\psi}}}$	25	3669 52	3669 60	-0 08
ώ	26	3667 70	3667 82	0 12
	27	3666 15	3666 24	0 09
	28	3664 71	3664 82	0 11
	29	3663 40	3663 54	0 14
	30	3662 14	3662 40	- 0 26
	31	3661 16	3661 35	0 19
***	00	Theoret Ende	3646 13	

¹⁾ W H Pickering, The ultra-violet hydrogen spectrum Astron & Astrophys 12 p 171 (1893)

²⁾ J Evershed, Wave-length determinations and general results obtained from a detailed examination of spectra photographed at the solar eclipse of January 22, 1898 Phil Trans 197, A p 381—413 (1901)

r 11

Daim liegt eine glanzende Bestatigung für eine genaue Gultigkeit der Balmeischen Formel Die Differenzen sind kleiner, als die wahrscheinlichen Fehler der Bestimmungen Evershed macht noch darauf aufmerksam, dass der Serie der immer schwacher werdenden Wasserstofflinien sich ein continuulicher Streif anschliesst, vielleicht repräsentlit er den Rest der Serie, die ja noch unendlich viele Linien bis zu ihrem theoretischen Ende besitzt

410. Unmittelbai nach Auffindung der Balmerschen Formel knupft Cornu¹) an die Wasserstoffseije an Ei hatte sich schon finhei mit den selbstumkehrbaren Linien beschaftigt und macht nun darauf aufmerksam, dass sie besonders Seriencharacter zeigen. Er sagt "Il semble, qu'avec l'elevation de temperature le spectre tende vers un aspect limite, celui d'un fond brillant continu, depouille de toute raie autre que celle de la serie reguliere des raies spontanement renverses" Die Zahl der Elemente, welche Seigen geben, sei ziemlich gross, abei am schonsten ausgeplagt seien diese bei Wasselstoff, Aluminium und Thallium Er misst die Linien dieser beiden Elemente, und findet in jedem zwei Serien, die nach seiner Meinung ebenso gebaut sind, wie die Seije der Wasserstofflinien Wenn man namlich die Serien in verschiedenem Maassstab zeichnet, so dass z B die erste Linie einer Aluminiumserie mit einer Linie des Wasserstoffs zusammenfallt, und etwa die 10 Linie mit der 10 folgenden des Wasserstoffs, so fallen alle Linien zusammen Es muss also ein linearer Zusammenhang zwischen beiden Serien bestehen, oder anders ausgedruckt, die Abstände je zweier analoger Linien mussen alle in demselben Verhaltniss stehen Cornu berechnet die Gleichungen

fur Al  $\lambda_1 = 47.30 + 0.43783 \text{ h}, \lambda_2 = 47.18 + 0.43678 \text{ h}$ fur Tl  $\lambda_1 = 91.61 + 0.29776 \text{ h}, \lambda_2 = 111.31 + 0.75294 \text{ h}^2),$ wo  $\lambda_1$  und  $\lambda_2$  Limen der beiden Serien und h die Wellenlange der entspre-

wo  $\lambda_1$  und  $\lambda_2$  Linien der beiden Serien und h die Wellenlange der ent chenden Wasserstofflinie ist

Cornu schliesst daher "Dans les spectres metalliques, certaines series de raies spontanément renversables presentent sensiblement les mêmes lois de repartition et d'intensité que les raies de l'hydrogene" Die Serien mussten sich durch dieselbe Function ausdrucken lassen, und er nennt sie fonction hydrogénique

Die Annahmen Cornus haben sich nicht bestätigt, genauere Messungen zeigen, dass der Quotient aus den Abstanden der Linien, z B des Al und des Wasserstoffs nicht constant ist Ich lasse in der folgenden Tabelle;) die Zahlen, welche das zeigen, für die beiden langeren Serien folgen, die Zahlen geben die Quotienten der Differenzen der Wellenlangen analoger Linien

¹⁾ A Cornu, Sui les raies spontanement renversables et l'analogie de leurs lois de répartition et d'intensité avec celles des raies de l'hydrogène C R 100 p 1181 1188 (1895), auch J de phys (2) 5 p 93—100 (1886)

²⁾ In dieser Foimel muss ein Druckfehler vorhanden sein, siehe V A Julius, Ann 6c polytechn Delft 5. p 123 (1889).

³⁾ Siehe H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren von Aluminium, Indium und Thallium Abh Berl Akad. 1892

Wasserstoff Aluminium Quotient T	nallium Quotient
520 83     200 92     0 3858     2       238 81     103 64     0 434     1       131 60     58 79     0 447       81 10     35 86     0 442	07 95

Auch die Annahme, dass mit steigender Temperatur nur die Serien ubrig bleiben, lasst sich in keinem Fall beweisen, so verlockend dies auch erscheinen mag, wenn man die leicht umkehrbaren Linien dei Serien als die Hauptschwingungen der Atome betrachtet Im Bogenspectrum sind meist noch viele andere Linien vorhanden, und im Funkenspectrum, welches man ja gewohnlich hoherei Temperatur zuzuschreiben liebt, treten sogar die Serienlinien zuruck

Abei die Cornusche Abhandlung hat wieder vier weitere Serien kennen gelehrt und damit die Vermuthung bestarkt, dass solche Serien eine wichtige Rolle in den Linienspectien spielen

411. Hartley hatte zuerst gezeigt, dass wenn man statt der Wellenlangen Schwingungszahlen nimmt, die Triplets in dem Spectrum des Cd identisch werden, ebenso in mehreren anderen Spectren

Auf theoretischer Giundlage will V A Julius 1) zeigen, dass gleiche Schwingungsdifferenzen sich zahlreich in den Spectren vorfinden mussen Helmholtz hat gezeigt, dass wenn zwei Wellen von endlicher Schwingungsweite zusammenwirken, ausser dei nach dem Pincip von dei Superposition sich ergebenden Resultante auch noch Wellen entstehen, welche Combinationstone genannt werden, deren Schwingungszahlen gleich der Differenz und gleich der Summe dei Schwingungszahlen dei Componenten sind Julius meint, dasselbe musse für Lichtschwingungen gelten, wir müssten also erwarten, in Spectren mit starken Linien auch solche Linien zu finden, welche den Combinationstonen entsprechen Das wurde sich darin aussern, dass dieselbe Schwingungsdifferenz haufig vorkommt, haben wir namlich etwa im Ultraroth Linien mit den Schwingungszahlen A, B, C, D, E, F, G, H, so wurden sich im Sichtbaren oder Ultravioletten Linien finden mit den Schwingungszahlen

$$A + E$$
,  $B + E$ ,  $C + E$ ,  $D + E$   
 $A + F$ ,  $B + F$ ,  $C + F$ ,  $D + F$ 

¹⁾ V A Julius, Over de lineaire spectra der elementen en over de dubbellijnen in de spectra van Natrium, Magnesium en Aluminium Natuurk Verh der kon Akad v Wetensch te Amsteidam 26 (1888), auch Ann ecole polyt de Delft 5 p 1—117, 118—128 (1889)



$$A + G$$
,  $B + G$ ,  $C + G$ ,  $D + G$   
 $A + H$ ,  $B + H$ ,  $C + H$ ,  $D + H$ ,

Diese Linien wurden viermal die Schwingungsdifferenz A-B, viermal A-C, u s w ergeben, es wurden also bei der Anwesenheit von Summationsoder Differenztonen eine grosse Anzahl von constanten Schwingungsdifferenzen auftieten

Um die Richtigkeit dieser Folgerung zu prufen, berechnet Julius mit Wahrscheinlichkeitsrechnung, wie viele gleiche Schwingungsdifferenzen man erwarten durfe, wenn man annimmt, in einem Spectrum seien n Linien ganz wilkurlich vertheilt, mit den so berechneten Zahlen vergleicht er die in einigen Spectren wirklich gefundenen Zuerst nimmt er Wasserstoff Die Zahlen von Ängstrom und Huggins geben erheblich mehr gleiche Schwingungsdifferenzen, als man erwarten sollte, die von Ängstrom und Cornu dagegen nicht, und Julius ist geneigt, daraus auf grossere Genauskeit bei Huggins zu schließen, was aber bekanntlich nicht der Fall ist und nicht sein konnte wegen der geringen Dispersion, mit welcher Huggins die Sternspectien allein erhalten konnte Dann werden Cu, Rb, Ag, O, Na, Mg, Al untersucht, und auch hier sehr zahlreiche gleiche Schwingungsdifferenzen nachgewiesen

Diese Thatsachen abei beweisen nicht, wie Julius damals annahm, eine Bestätigung seiner Theorie Fur H wai das Resultat nur zufällig durch die Zahlen von Huggins hervorgebiacht, aber wir wissen heute, dass von Combinationstönen in dieser Serie keine Rede ist Bei den andern Elementen dagegen, mit Ausnahme wohl von O, ist die Erscheinung lichtig beobachtet, und das ist der Hauptfortschritt, welchen diese Albeit bringt, aber sie berüht nur auf dem sicher ganz anders zu eikläienden Umstand, dass diese Elemente Serien von Paaren oder Triplets besitzen

Man erkennt somit, dass der eingeschlagene Weg nicht zur Entscheidung der Hypothese von Julius führt, und ein anderei Versuch von Ames i) zeigt, dass die Hypothese nicht berechtigt ist. Man sollte erwarten, dass in erster Linie sehr starke Spectrallinien Combinationsschwingungen liefern werden, Ames untersucht in dieser Richtung das an starken Linien reiche Calciumspectrum, findet aber keine einzige Combinationslinie

412. Damit sind alle wesentlichen Arbeiten angegeben, welche etwa bis zum Jahre 1890 gefundene Gesetzmassigkeiten in Spectren enthalten. Wie man sieht, waren eine ganze Anzahl wichtiger Beobachtungen gemacht, und es sieht so aus, als hätte es leicht sein mussen, allgemeinere Gesetze daraus abzuleiten. Aber man muss bedenken, dass neben dem Richtigen auch sehr viel Falsches sich unter den Angaben befand, und dass gleichzeitig wohl grosses Misstrauen gegen alle Angaben über Gesetzmassigkeiten herrschte. Dasselbe war beson-

¹⁾ J S Ames, On relations between the lines of various spectra, with special reference to those of cadmium and zinc, and a redetermination of their wave-lengths Phil Mag (5) 30 p 33-48 (1890)

ders hervorgerufen durch die eist spater zu besprechenden Arbeiten, in welchen man versucht hatte, Beziehungen zwischen den Spectren verschiedener Elemente zu finden, und welche fast alle mit mehr Phantasie als Kritik gemacht worden waren

Aber nun wurde ziemlich gleichzeitig von zwei verschiedenen Seiten eine ernsthafte Bearbeitung der Frage in Angriff genommen, von Rydberg eineiseits, von Kayser und Runge andererseits, die im Wesentlichen zu ganz denselben Resultaten führten

Die erste Publication stammt von Runge¹), welcher 1888 in der British Association mittheilte, dass sich in einer ganzen Anzahl von Spectren Linienserien vom Character der Wasserstoffseile nachweisen lassen Die Linien jeder Serie konnen durch einen Ausdruck von der Form

$$\frac{1}{\lambda} = a + b n^{-1} + c n^{-2}$$
 oder  $\frac{1}{\lambda} = a + b n^{-2} + c n^{-4}$ ,

won die Reihe der ganzen Zahlen durchlauft, dargestellt werden. Die Balmeische Formel erscheint also als besonders einfacher Specialfall diesei Ausdrücke Ihre ursprungliche Form

 $\lambda = h \frac{m^2}{m - 4}$ 

verwandelt sich, wenn man sie reciprok schreibt, also die Schwingungszahl einfuhrt, in  $\frac{1}{2} = A + Bn^{-2}$ 

Runge theilt mit, dass solche Serien in den Spectren von Li, Na, K, Tl, Sn, Zn, Mg gefunden seien

Diese Angaben beruhten auf der Benutzung des vorliegenden Zahlenmaterials, aber es zeigte sich bald, dass dasselbe durchaus nicht ausi eicht, um die Frage zu untersuchen Die Wellenlangen waren vielfach so ungenau bestimmt, dass einerseits grosse Abweichungen zwischen den berechneten und beobachteten Zahlen vorkamen, welche es unsicher machten, ob die Uebereinstimmung nicht nur ein Zufall sei, welche andererseits zur Annahme von Serien führen konnte, wo So erwies sich z B spater die Angabe, im Sn sei eine solche nicht vorliegen Wir hatten daher schon im Jahre 1887 uns der Serie vorhanden, als falsch gewaltigen Aufgabe unterzogen, die Wellenlangen aller zu besprechenden Elemente neu zu bestimmen, um nur auf Giund eigener Beobachtungen die Unter-Dazu musste zuerst ein Grundstock von Normalen suchung durchzufuhren durch das ganze Spectrum geschaffen werden, und wir konnten 18882) ein Wellenlangenverzeichniss des Eisenspectrums vorlegen, welches auf die Normalen von Rowland begrundet war Weiter zeigten sich als sehr storend fur die im Kohlebogen erzeugten Spectra die von der Kohle herruhrenden

¹⁾ C Runge, On the harmonic series of lines in the spectra of the elements Rep Brit Ass 1888, p 576—577

²⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente Abhandl der Berl Akad 1888

Banden, wii 1) sahen uns gezwungen, erst diese einigei maassen zu studien, und konnten erst 1890 die Spectra der funf Alcalien 2) veroffentlichen, die sich nun als vollkommen gesetzmassig gebaut herausstellten. Im folgenden Jahre brachten wii 3) die Spectra von Mg, Ca, Sr, Ba, Zn, Cd, Hg, welche sich bis auf Ba ebenfalls als gesetzmassig gebaut herausstellten, wenn auch nur ein Theil der Linien von den Seilen aufgenommen wurde. 1892 folgten die Spectra 4) von Cu, Ag, Au, und von Al, In, Tl

Fur eine genauere Prufung der Gesetze hatte es sich als wunschenswerth herausgestellt, die Wellenlangen auf das Vacuum zu reduciren aber die Brechungsexponenten der Luft waren für kleine Wellenlangen nicht bekannt, und daher führten wir eine Bestimmung der Dispersion der Luft⁵) im Jahre 1893 durch In demselben Jahre erschien dann noch eine Abhandlung⁶), welche die Spectra von Sn, Pb, As, Sb und Bi enthielt und in ihnen eine neue Ait von Gesetzmassigkeit nachwies

413. Inzwischen hatte Rydberg sich der gleichen Arbeit unterzogen, aber er benutzt einfach das vorliegende Beobachtungsmaterial. Dadurch erleichteit er sich einerseits die Arbeit, andererseits erschwert ei sie sich. Denn wie sich herausgestellt hat, haben die zusammengehörenden Linien gleiches Aussehen, so dass Spectralphotographien vielfach die Serien ohne alle Rechnung erkennen lassen. Es ist bewunderungswerth, wie gut im Allgemeinen Rydberg trotz der schlechten Beobachtungen das Richtige getroffen hat, wo er sich nach meiner Meinung 111t, ist gewohnlich schlechtes Beobachtungsmaterial schuld. Es ist aber nicht zu verkennen, dass Rydberg zu sehr geneigt ist, die Resultate zu verallgemeinern, ohne ihre Gultigkeit in jedem Falle nachgewiesen zu haben, und dass er manchmal gute Uebeieinstimmung zwischen Beobachtung und Rechnung sieht, wo sie recht schlecht ist. Da er die Fehlergrenzen der Beobachtungen nicht kannte, konnte er freilich in einzelnen Fallen sehr erhebliche Fehlei für möglich halten

¹⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente 2 Abschnitt Ueber die im galvanischen Lichtbogen auftretenden Bandenspectra der Kohle Abhandl der Berl Akad 1889

²⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente 3 Abschnitt Ueber die Linienspectren der Alcalien Abhandl der Berl Akad 1890 Auch Wied Ann. 41 p 302—320 (1890)

³⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente 4 Abschnitt Ueber die Linienspectren der Elemente der zweiten Mendelejeffschen Gruppe Abhandl der Berl Akad 1891 Auch Wied Ann 43 p 384—409 (1891)

⁴⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente 5 Abschnitt Ueber die Spectren von Kupfer, Silber und Gold Abhandl der Berl Akad 1892 Auch Wied Ann 46 p 225—243 (1892) — Ueber die Spectren der Elemente 6 Abschnitt Ueber die Spectren von Aluminium, Indium, Thallium Abhandl der Berl Akad 1892 Auch Wied Ann. 48 p 126—149 (1893)

⁵⁾ H Kayser und C Runge, Die Dispersion der Luft Abhandl der Berl Akad 1893 Im Auszug Wied Ann 50 p 293-315 (1893)

⁶⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren von Zinn, Blei, Arsen, Antimon, Wismuth Abhandl der Berl Akad 1893 Auch Wied Ann 52 p 93—113 (1894)

Rydbergs erste Veroffentlichung 1) stammt aus dem Jahre 1890, sie giebt einen kurzen Auszug aus der spateren ausführlichen Abhandlung, leidet aber besonders an der Uebertragung dei für einzelne Elemente gefundenen Gesetze auf alle Dann folgt die sehr ausführliche Aibeit 2) in demselben Jahre Nach der Aufschrift ist sie im Novembei 1889 der schwedischen Academie überreicht, da sie indessen unseie Veroffentlichung vom Herbst 1890 bespricht, muss Rydberg sie wenigstens zum Theil spater umgearbeitet haben Ich will hier dann noch zwei Veroffentlichungen von Rydberg 3) aus dem Jahre 1897 erwähnen, in welchen er die gleiche Gesetzmassigkeit, welche Kayser und Runge in ihier zuletzt erwähnten Arbeit gefunden hatten, für Cu und Argon nachweist

Um die Geschichte diesei Untersuchungen zu vervollstandigen, muss ich noch zwei vortreffliche Arbeiten von Runge und Paschen⁴) erwähnen, welche die Spectren von He und von O, S, Se behandeln und einige bis dahin geltende Annahmen als unrichtig erwiesen

414. Sowohl Kayser und Runge, als Rydberg haben ihre Gesetze auf Schwingungszahlen, nicht auf Wellenlangen der Spectrallinien aufgebaut, es zeigt sich eben sehr bald, dass sich so die Gesetze sehr viel einfacher darstellen lassen, worauf schon das Gesetz der constanten Schwingungsdifferenz für Paare und Triplets, welches Hartley gefunden hatte, hinwies

Die Schwingungszahl N für eine Wellenlange λ ist gegeben durch

$$N = \frac{v}{\lambda}$$

wo v die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des Lichtes unter den Bedingungen der Temperatur und des Druckes bedeutet, auf welche sich  $\lambda$  bezieht. Nennt man die Fortpflanzungsgeschwindigkeit im Vacuum  $v_{o}$ , die Wellenlange der betreffenden Linie im Vacuum  $\lambda_{o}$ , und den Brechungsexponent der Luft unter den Bedingungen der Beobachtung n, so ist bekanntlich

$$\lambda_0 = n \lambda$$
, also  $N = \frac{V_0}{\lambda_0} = \frac{V_0}{n \lambda}$ 

Man musste somit den Brechungsexponenten der Luft für jede Wellenlange kennen, um die wahre Schwingungszahl zu berechnen Das war aber nicht der Fall, als die Gesetze aufgestellt wurden, es waren damals nach den

¹⁾ J R Rydberg, Ueber den Bau der Limenspectren der chemischen Grundstoffe. Zs physik Chem 5 p 227—232 (1890), auch Phil Mag (5) 29 p. 331—337 (1890), und C R 110 p 394—397 (1890)

²⁾ J R Rydberg, Recherches sur la constitution des spectres d'émission des éléments chimiques Kgl Svenska Vet-Akad Handl 32 Nr 11 (1890)

³⁾ J R Rydberg, On triplets with constant differences in the line spectrum of copper Astrophys J 6 p 239—243 (1897) On the constitution of the red spectrum of Argon Astrophys J 6 p 338—348 (1897)

⁴⁾ C Runge und F Paschen, Ueber das Spectrum des Helium Berl. Ber 1895, p 639—643, 759—763 (1895), auch Astrophys J 3 p 4—28 (1896) — Ueber die Serienspectra der Elemente Sauerstoff, Schwefel und Selen Wied Ann 61 p 641—686 (1897), auch Astrophys. J 8 p 70—101 (1898)

Beobachtungen von Ketteler, Lorenz und Mascart nur die Brechungsexponenten für sichtbare Farben bekannt, welche zeigten, dass in diesen Grenzen nzwischen etwa 1.000292 und 1.000295 liege. Da dieser Factor, mit welchem  $\lambda$  zu multipliciren ist, sich also im sichtbaren Theil nur um etwa 3 auf eine Million ändert, so musste man nicht nur, sondern durfte auch in erster Annäherung n als constant betrachten. Da es ferner bei allen Gesetzen nur auf relative Werthe ankommt, so konnte man jetzt n ganz fortlassen, ebenso  $v_o=1$  setzen, also statt der wirklichen Schwingungszahl die ihr sehr nahe proportionale Grösse  $\frac{1}{\lambda}$  nehmen. Das ist denn auch sowohl von uns, als von Rydberg gemacht worden.

Aber es kann dadurch in allerdings seltenen Fällen wohl ein kleiner Fehler hervorgebracht werden. Wir werden sehr bald zu besprechen haben, dass das Gesetz der constanten Schwingungsdifferenz ein besonders wichtiges Kriterium abgiebt. Wenn die Linien der Paare oder Triplets nahe bei einander liegen, so wird die Schwingungsdifferenz nicht merkbar geändert, wenn man statt N die ihr proportionale Grösse  $\frac{1}{\lambda}$  nimmt, da die Brechungsexponenten n sich von einer Linie (etwa eines Paares) zur andern kaum ändern. Wenn aber der Abstand der Linie so gross wird, wie etwa bei den Triplets des Quecksilbers, so kann die Veränderlichkeit gegen die Grösse der Beobachtungsfehler schon in Betracht kommen, es würden die Schwingungsdifferenzen mit abnehmender Wellenlänge immer kleiner werden, da in derselben Richtung die Brechungsexponenten immer schneller wachsen.

Eine genaue Berechnung ist nun möglich geworden, nachdem Kayser und Runge in der oben citirten Arbeit die Brechungsexponenten der Luft zwischen den Wellenlängen 5630 und 2360 bestimmt haben. Es fand sich, dass bei 0° und 760 mm der Brechungsexponent sich darstellen lässt durch

$$10^7\,(n_o-1) = 2878.7 + 13.16\;\lambda^{-2} + 0.316\;\lambda^{-4},$$

wenn die  $\lambda$  in  $\mu\mu$  gemessen sind. Für andere Temperaturen gilt bekanntlich die Beziehung

$$n_t-1=\frac{n_o-1}{1+\alpha\;t},$$

wo α der Ausdehnungscoefficient der Luft 0.00367 ist.

Runge!) hat später gefunden, dass man wenigstens angenähert obige Formel bis zu  $\lambda = 1850$  extrapoliren kann, wenn auch vielleicht der Brechungsexponent hier etwas schneller wächst.

Ich lasse eine Tabelle folgen, welche sehr bequem ist, um Wellenlängen, die nach Rowland's Normalen bestimmt worden sind, also für 20° C und 760 mm gelten, auf das Vacuum zu reduciren. Es ist dazu die in der Tabelle angegebene Zahl zu der in A. E. gemessenen Wellenlänge hinzu zu addiren.

¹⁾ C. Runge, Die Wellenlängen der ultravioletten Aluminiumlinien. Wied. Ann. 55. p. 44-48 (1895).

Kayser, Spectroscopie. II.

λ	zu addiren	Differ	λ	zu addıren	Differ	λ	zu addıren	Differ
2000 2100 2200 2300 2400 2500 2600 2700 2800 2900 3100 3200 3100 3400 3500 3600 - 3700 3800 3900 4000	0 685 0 654 0 674 0 695 0 717 0 789 0 762 0 785 0 809 0 883 0 857 0 882 0 906 0 981 0 956 0 982 1 007 1 032 1 058 1 083 1 109	19 20 21 22 22 23 24 24 24 25 25 26 25 26 25 26 26 26 26	4100 4200 4300 4400 4500 4600 4700 4800 4900 5100 5200 5300 5400 5500 5600 5700 5800 5900 6000	1 135 1 160 1 186 1 212 1 239 1 265 1 291 1 317 1 343 1 369 1 395 1 421 1 448 1 475 1 501 1 527 1 581 1 607 1 633	25 26 26 27 26 26 26 26 26 26 27 27 27 26 27 27 26 26 27 27 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26	6100 6200 6300 6400 6500 6600 6700 6800 7000 7100 7200 7300 7400 7500 7700 7800 7900 8000	1 659 1 685 1 711 1 738 1 765 1 791 1 817 1 844 1 871 1 898 1 925 1 951 1 978 2 004 2 057 2 084 2 110 2 137 2 164	26 26 27 27 26 26 27 27 27 26 27 26 27 26 27 26 27 26 27 27 26 27 27 26 27 27 26 27 27 26 27 27 27 27 27 27 27 27 27 27 27 27 27

Ich habe in den folgenden Berechnungen der Serien nicht die Reduction aufs Vacuum vorgenommen, sondern die Zahlen und Rechnungen so gegeben, wie sie veröffentlicht worden sind. Die Arbeit der Umrechnung ware recht erheblich gewesen, und in weitaus den meisten Fallen sind die Bestimmungen nicht genau genug, um die Arbeit zu lohnen

415. Wenn ich jetzt zur Besprechung der Gesetzmassigkeiten in den Linienspectren übergehe, so will ich zuerst den Hauptunterschied zwischen Kayser und Runge einerseits, Rydberg andererseits hervorheben, dann aber die Resultate von Kayser und Runge besprechen und nur die von Rydberg gefundenen Abweichungen, welche unbedeutend sind, daran knupfen

Wie schon bemerkt, wird die Formel von Balmer, wenn man Schwingungszahlen statt der Wellenlangen einfuhrt

$$\frac{1}{\lambda} = a - \frac{4a}{n^2},$$

wo n die Reihe der ganzen Zahlen von 3 an durchlauft. Es liegt nahe, fur andere Elemente, bei welchen sich diese einfache Gleichung als unbrauchbar erweist, bei welchen aber augenscheinlich auch Serien vorhanden sind, diese Formel zu erweitern, indem man annimmt,  $\frac{1}{\lambda}$  sei eine Function von n oder  $n^2$ , welche sich in eine gut convergente Reihe nach negativen Potenzen entwickeln lasst, so dass schon wenige Glieder der Reihe genugen. Man wird daher Ausdrucke von der Form

$$\frac{1}{\lambda} = A + B n^{-1} + C n^{-2}$$
oder
$$\frac{1}{\lambda} = A + B n^{-2} + C n^{-4}$$

oder andere Ausdrucke nehmen, die z B auch die erste und dritte, oder zweite und dritte Potenz enthalten konnten Da in der Balmerschen Formel die zweite Potenz vorkommt, liegt es nahe, in der allgemeinen Formel die zweite und vierte Potenz zu nehmen, und wir haben in der That gefunden, dass im Allgemeinen diese Formel den besten Anschluss giebt 1)

Man wird sich aber immer bewusst bleiben mussen, dass eine solche Formel nicht den wahren Ausdruck darstellt, sondern dass es nur die gut convergente Entwicklung des noch unbekannten Ausdruckes ist, dass also in Wahrheit noch hohere Glieder fehlen. Das aussert sich, wie wir sehen werden, darin, dass wenn die Formel aus kurzen Wellenlangen berechnet ist, sie die sehr langen Wellenlangen schlecht darstellt, fast stets zu kleine Wellenlangen oder zu große Schwingungszahlen dafür ergiebt. Es wurde sich durch Hinzunahme hoherer Glieder mit den Potenzen 5 oder 6 naturlich dieser Fehler beseitigen lassen, solche Glieder wurden ja grade nur in den langen Wellen, den kleinen Werthen von n, stark wirken, für die hoheren Werthe von n aber fast wirkungslos bleiben

Wir haben uns trotzdem auf 3 Glieder beschrankt, und zwar, weil mit ihnen die Serien bis auf die erste Linie schon sehr gut dargestellt werden, besonders aber aus dem Grunde, weil mit zunehmender Zahl der Glieder ihre Coefficienten immer weniger genau bestimmbar werden. Man kann für die Coefficienten der hoheren Glieder erheblich verschiedene Werthe nehmen, ohne den Anschluss an die Beobachtungen wesentlich zu andern, wenn man die Coefficienten der ersten Glieder entsprechend andert 2). Es verlieren also alle Constanten durch Hinzunahme hoherer Glieder an Bedeutung, die Formel sinkt immer mehr zu einer einfachen Interpolationsformel heiab

Wie man aus den folgenden Tabellen ersehen wird, ist der Anschluss unserer Formel ein sehr guter Man kann im Allgemeinen sagen, dass sie die Beobachtungen ungefahr mit der erreichten Genauigkeit der Messung darstellt Nur einige wenige Serien, z B. die des Al und eine des Tl passen erheblich schlechter Einige andere Abweichungen, welche über die Fehlergrenze hinausgehen, erklaren sich dadurch, dass die Linien in Wahrheit mehrfach sind, aber nur einfach gemessen wurden da die meisten, zu Serien gehörenden Linien leicht breit werden, kann dadurch die scheinbare Genauigkeit der Messung illusorisch sein

Man könnte nun vielleicht meinen, auch unsere dreigliedrige Formel sei nichts Anderes als eine Interpolationsformel Das ist indessen nicht der Fall; wenn man andere Ausdrucke probirt, überzeugt man sich leicht, dass von einem ahnlich guten Anschluss nicht die Rede ist, selbst bei einer Interpolationsformel mit 4 Constanten ist dei Anschluss an die Beobachtungen unvergleichlich schlechter, als mit unserer Formel mit 3 Constanten Das soll nacher (§ 420) an einer Serie des K gezeigt werden.

¹⁾ Nicht in allen Fällen, siehe §§ 443, 444, 448

²⁾ C Runge giebt eine mathematische Betrachtung über diese Verhältnisse, siehe H Kayser und C Runge, Abh der Akad. 1891 Note im Anhang

416. Rydberg benutzt zur Darstellung der Seilen den Ausdruck

$$\frac{1}{\lambda} = A + \frac{B}{(m+\mu)^2},$$

wo m die Reihe der ganzen Zahlen durchlauft und  $\mu$  durch passende Wahl des Anfangswerthes von mzwischen 0 und 1 gelegt wird. Die Betrachtungen, durch welche Rydberg zu dieser Gestalt der Gleichung gelangt, sollen spater (§ 439) gegeben werden. Der Anschluss an die Beobachtungen ist ungefahr eben so gut, wie durch unsere Formel, in manchen Fallen schlechter, in anderen besser. In dei That enthalt der Ausdruck ja auch 3 Constanten, A, B und  $\mu$  Entwickelt man ihn in eine Reihe, so lauten die drei ersten Glieder

 $\frac{1}{\lambda} = A + B m^{-2} - 2 \mu B m^{-3} = A + B m^{-2} + C m^{-3}$ 

Der einzige Unterschied ist also, dass die zweite und ditte Potenz von m genommen wird, bei uns die zweite und vielte. Für die grossten Wellenlangen ist fast durchweg dei Anschluss der Rydbergschen Formel noch schlechter, als der unserer Formel, also auch sie stellt in Währheit nur die eisten Glieder einer Reihenentwicklung dar, und musste vervollstandigt etwa lauten  $\frac{1}{\lambda} = A + \frac{B}{(m+\mu)^2} + \frac{C}{(m+\mu)^4} + .$ 

Nach Rydbergs eigener Angabe ist freilich sein Ausdruck einfacher als der unsere, indem er nur 2 Constanten enthalte, Rydberg behauptet namlich, die Constante B sei für alle Serien die gleiche und zwai dieselbe, welche in der Balmerschen Formel für Wasserstoff vorkommt. Aber diese Behauptung ist unrichtig, man kommt damit zu Differenzen zwischen den beobachteten und berechneten Wellenlangen, welche den moglichen Beobachtungsfehler manchmal um das Hundertfache übertreffen. Auch dafür soll nachher ein Beispiel gegeben werden

Auch bei Kayser und Runge zeigt sich als experimentelles Ergebniss, dass die Constante B nur innerhalb enger Grenzen bei den verschiedenen Elementen variirt, namlich für alle Elemente, bei denen Serien gefunden sind, zwischen 109625 bei Li und 155562 bei Al liegt, wahrend Rydberg dafür 1097216 setzt (wenn  $\frac{1}{\lambda}$  funfziffrig geschrieben wird), was sich in 1097041 verandert, wenn man die Rowlandschen Wellenlangen statt der Ångstromschen nimmt. Es ist also möglich, dass wenn das währe Gesetz für die Serien gefunden ist, die Bentsprechende Grosse sich als constant erweisen wird, in den Reihenentwicklungen ist sie es nicht.

417. Vergleichen wir die beiden Ausdrucke von Kayser und Runge und von Rydberg, so scheinen sie mir für genauere Rechnung gleichwertlig, wenn man die Constanz von B bei Rydberg fallen lasst, die geschlossene Form von Rydberg ist eben nur scheinbar. in Wahrheit ist es auch eine Reihe Andererseits ist es nicht zu verkennen, dass die Rydbergsche Formel für angenaherte Rechnung, wenn man B als constant betrachtet, weit bequemer ist, und dass

auch die Constante  $\mu$  für Durchführung einiger Rechnungen besonders geeignet Auch darauf werde ich an anderer Stelle (§ 451) zuruckkommen

Schuster 1) sagt in Betreff der beiden Formeln, die Einfachheit der Rechnung mit dem Ausdruck von Kaysei und Runge wurde diesen vorziehen lassen, aber Rydbergs Formel bringe besser die Regelmassigkeiten und Unregelmassigkeiten in der Vertheilung der Linien, unabhangig von einer speciellen Form der Gleichung, heraus Um das zu erkennen, schreibe man  $\frac{m+\mu}{\sqrt{B}} = \frac{1}{\sqrt{A-\frac{1}{\lambda}}}$ 

Die Schwingungszahl A des Endes der Serie konne durch irgend ein graphisches Verfahren eimittelt weiden, wenn genugend viele Glieder der Serie beobachtet sind Dann folgt die reciproken Quadratwurzeln aus den Diffe-1 enzen zwischen A und den Schwingungszahlen dei Linien bilden nahezu eine arithmetische Progression Wollen wir untersuchen, wie weit eine Serie diesem Gesetz folgt, so berechnen wir zuerst die iechte Seite mit einem angenaherten Werth von A, systematische Abweichungen von der arithmetischen Progression kann man durch kleine Aenderungen corrigiren, wober dA eine Differenz

$$\frac{\delta A}{\sqrt{\left(A-\frac{1}{\lambda}\right)^{\delta}}}$$

 $\frac{\delta A}{\sqrt[]{\left(A-\frac{1}{\lambda}\right)^{3}}}$  Der Weith von B eigiebt sich dann ohne Weiteres, da die sich tolgenden Zahlen der arithmetischen Reihe um  $\frac{1}{\sqrt{B}}$  differiren

418. Nach diesen Vorbemerkungen wende ich mich nun zu den einzelnen Elementen, und zwar zuerst zu den Alcalien

Lithium zeigt im Bogen Linien, die in der ersten Colonne der folgenden Tabelle eingetragen sind

Tabelle el	mgen age	MI BIIIG						
λ	Fehler- grenze	Intens u Character		ptscrie erechnet		Nebenserie berechnet	2 1 n	Nebenserie berechnet
					-		1 .	0400
8127 8	3	3					3	8192
6708 2	0.2	10 r	6	6600 05			1	
6103 77	0 03	10 r			8	6103 77*		1000 114
4972 11	0 1	7 uR					4	4972 11*
4602 37	01	9 r			4	4602 37*	_	1000 114
4273 44	02	5 uR					5	4273 44*
4132 44	0 2	8 d			5	4132 44*		000 0 0 4 4
3985 94	0 2	3 uR			١.		6	3985 94*
39 <b>15 2</b>	0 2	6 d			6	<b>3915 4</b> 0	_	0007 45
3838 3	3 ()	1 uR	1				7	3835 47
3794 9	50	5 d			7	3795 25		
3718 9	50	3 d			8	3721 15	1	
3670 6	50	1 d			9	3672 01	1	
323277	0 03	8 r	4	3232 77*	1		1	
2741 39	0 03	6 r		2741 39*			1	
<b>2562 6</b> 0	0 03	5 r	- 6	2562 60*	}		1	
$2475\ 13$	0 1	41	7	2475 33			1	
$2425\ 55$	01	3 r	8	2425 56				
2394 54	0.2	1 r	9	2394 25				
2373 9	9	9	10	2373 15				
<b>2</b> 359 <b>4</b>	3	?	11	2364 22			l	

¹⁾ A Schuster, Profs C. Runge and F Paschen's researches on the spectra of oxygen, sulphur and selenium Nat 57 p. 320-321 (1898).

Die erste Colonne enthalt die Wellenlangen nach den Messungen von Kayser und Runge Nur die erste ultrarothe Linie ist von Lehmann!) photographisch erhalten, die beiden letzten Linien von Liveing und Dewai, aber ihre Angaben sind auf das Rowlandsche System der Wellenlangen reducirt Dasselbe soll in allen weiteren Fallen geschehen, wo ich fremde Linien übernehme, ohne dass ich es jedesmal bemerke

Die zweite Colonne giebt eine Schatzung über den möglichen Fehlei, sie ist naturlich nur bei den eigenen Messungen möglich Leider sind viele Linien ungemein unscharf, so dass der mögliche Fehler sehr gross angenommen werden muss, man sehe das Stuck des Li-Spectrums auf Tafel I Figur 6 Ich habe früher (§ 207) bemerkt, dass überhaupt die zu Serien gehörigen Linien sich leicht verbreitern, was eine sehr genaue Prufung dei Formeln erheblich stoit, bei der zweiten Nebenserie kommt noch die geringe Intensität der Linien hinzu

Die dritte Colonne enthalt eine Schatzung der Intensitat, wobei 10 die starkste, 1 die schwachste Linie bedeutet, dann folgt eine kurze Angabe über das Aussehen der Linie ir bedeutet, dass die Linie umgekehrt ist, oder haufig so erscheint, u sagt, dass die Linie verbreitert ist, und zwar uR oder uV, d h verbreitert, unscharf nach Roth hin oder nach Violett hin d bedeutet, dass die Linie diffus sei

Die folgenden 3 Colonnen enthalten die Werthe von n und die Resultate der Rechnung Die gesammten Linien lassen sich in drei Serien zeilegen, welche durch die Formeln gegeben sind

```
Hauptserie, 10^{4} \lambda^{-1} = 4358473 - 133669 n^{-2} - 1100084n^{-1}
```

- 1 Nebenserie  $10^5 \lambda^{-1} = 2858674 1098255 n^{-2} 1847 n^{-4}$
- 2 Nebenserie  $10^5 \lambda^{-1} = 2866669 122391 n^{-2} 231700 n^{-1}$

Die 3 Constanten der Formeln sind jedesmal aus 3 Linien berechnet worden, welche mit einem * bezeichnet sind, die Zahl n für die erste Linie ist so gewählt, dass die Formel mit drei Constanten moglichst gut die Beobachtungen darstellt Es ist also keine Wilkur in ihrer Bestimmung vorhanden

Es zeigt sich aus dei Tabelle sofort, dass die Limen einer Serie alle das gleiche Aussehen haben, mit abnehmender Wellenlange aber allmahlich schwacher werden. Die eine Serie besteht aus lauter leicht umkehrbaren Limen, wir und ebenso Rydberg haben sie Hauptserre genannt, da sie die starksten und am meisten characteristischen Limen des Spectrums enthalt. Die Limen der beiden anderen Serien sind erheblich schwacher und unscharf, sie kehren sich gar nicht oder sehr schwer um Wir haben sie erste und zweite Nebenserie genannt, und zwar die starkere erste Nebenserie. Die Limen der 2 Nebenserie sind bei Li stark verbreitert nach Roth, wahrend die Limen der ersten diffus sind (siehe § 247 und 248 und Tafel I Figur 6)

¹⁾ H Lehmann, Photographie der ultrarothen Spectren der Alcalimetalle Inaug-Dissert Freiburg 1901 Auch Diudes Ann 5 p 633—658 (1901) Siehe auch Die ultrarothen Spectren der Alcalien Freiburg bei Lehmann Nachf 1900

Rydberg hat diese Serien diffuse und scharfe Serien genannt (séries diffuses et etroites), man sieht schon bei Li, dass diese Namen eigentlich nicht passen, da die Linien beidei Serien unscharf sind. Schuster 1) schlagt für die Nebenserien den Namen associated series vor, da stets zwei derselben vorhanden sind

Die Formeln sind in folgender Weise berechnet es sind drei auf einander folgende Linien einer Serie, z B für die erste Nebenserie 6103, 4602, 4132 benutzt, um die drei Constanten A, B, C zu berechnen, dabei kann man für die erste Linien versuchsweise n = 3 oder n = 4 setzen, woraus für die folgenden ohne Weiteres 4 und 5, 1esp 5 und 6 folgt. Berechnet man mit den so gefundenen Constanten die Werthe anderer Schwingungszahlen der Wellenlangen für höhere Werthe von n, so findet man im Allgemeinen nur für eine Wahl der n Uebereinstimmung mit den Beobachtungen, und dadurch ist das n der ersten zur Rechnung benutzten Linie eindeutig und ohne Willkun bestummt

Nur in sehr seltenen Fallen ist dies Criterium nicht genugend, und grade die Hauptserie des Li ist das auffallendste Beispiel dafur setzt man namlich für die Linie 3232 den Werth von n=3, so ergiebt sich die Formel

$$10^{9} \lambda^{-1} = 4351394 - 1117422n^{-2} - 13361n^{-4}$$

Dies giebt für n=2 67827 statt 6708, und für die Linien von 2475 an findet man die Differenzen gegen die Beobachtung -0.14, +0.01, +0.17, +0.4, +0.6 Die Uebereinstimmung ist also noch etwas besser, als bei der oben gegebenen Gleichung Trotzdem ziehen wir diese vor, weil sich gezeigt hat, dass in den Serien der übrigen Elemente fast immer n=3 der längsten beobachteten Linie entspricht, n=2 aber negative Schwingungszahlen giebt, grade wie bei Wasserstoff nach der Balmerschen Formel n=3 der kleinste mogliche Werth ist

Die Tabelle zeigt, dass die berechneten Formeln die gefundenen Weithe für grössere in fast ausnahmslos innerhalb der Fehlergrenze darstellen. Die Extrapolation für langere Wellen, kleinere in, ist indessen mangelhaft, statt 6708 der Hauptserie für n = 3 ergiebt sich 6600, und statt 8127 der zweiten Nebenserie ergiebt sich 8192. Hier gilt das, was oben gesagt wurde, dass noch Glieder mit hoheren Potenzen von in fehlen, die grade für die langen Wellenlangen stark wirken wurden, die wir aber nicht in die Rechnung eingefühlt haben, um nicht die Constanten der ersten Glieder unsicherer zu machen

Auch ohne weitere Glieder kann man naturlich durch Aenderung der 3 Constanten für die langen Wellenlangen guten Anschluss erhalten, indem man die 3 Constanten nicht aus 3 beobachteten Linien, sondern aus allen mit Hulfe von Wahrscheinlichkeitsrechnung ermittelt. Bei Na soll ein Beispiel solcher Rechnung gegeben werden. Es werden dadurch alle Linien bis auf etwa

¹⁾ A Schuster, Nat 57 p 320-321 (1898)

1 A E zur Uebereinstimmung gebracht, aber grade für die am genauesten bestimmten kuizeren Wellenlangen geht die Abweichung übei die Fehlergrenze hinaus, und wur halten daher diese Berechnung der Constanten nicht für zweckmassiger.

Die Linie 8127 war zur Zeit der Aufstellung unserer Formel noch nicht bekannt, sie ist also zuerst berechnet, dann von Lewis¹) und von Lehmann gefunden worden Aehnliches ist in mehreren anderen Fallen geschehen, und damit eine schone Bestatigung für die richtige Erkenntniss des spectralen Baues gewonnen worden

Die erste Constante A einer jeden Serie giebt die Schwingungszahl fur das letzte Glied der Serie, für ihr Ende, in dem  $\infty$  viele Linien zusammenfallen. Da die Linien aber  $\infty$  schwach werden, so ist das Ende nie zu sehen Dagegen ist es rechnerisch durch A, den Werth von  $\frac{1}{\lambda}$  für  $n=\infty$ , leicht zu eihalten, und da die Extrapolation der Formeln sich für kurzere Wellenlangen sehr gut bewährt, so wird man erwarten durfen, das Ende einigermaassen richtig zu erhalten. Für die beiden Nebenserien zeigt sich nun A sehr nahe gleich, die Enden wurden nur um 10 A. E auseinander liegen. Da wir dasselbe in den meisten Fallen wiederfinden werden, ist es sehr währscheinlich, dass Rydberg Recht hat, wenn er behauptet, dass für alle Elemente die beiden Nebenserien an genau derselben Stelle auslaufen

419. Natrium zeigt folgendes Spectrum

,	Fehler- grenze	Intens u Character	1 2	H	uptserie berechnet		Nebenserie berechnet		lebenserie berechnet
8194 762) 8184 383) 6161 15 6154 62 5896 16 5890 19 5682 90 5675 92 5670 40 5153 72 5149 19 4983 53 4979 30 4752 19 4768 4 4665 2 4546 03 4542 75 4500 0 4494 3 4423 73) 4420 23)	0 1 0 1 0 15 0 15 0 15 0 15 0 1 0 1 0 2 0 2 0 15 0 5 0 5 0 5 0 15	8 8 1	12202 92 12218 47 16280 74 16247 96 16960 19 16977 38 17580 07 17596 65 17618 29 17635 44 19403 46 19420 53 20066 10 20083 14 21042 93 21059 90 21416 03 21435 31 22913 10 22222 22 222250 41 22605 51 22623 41	3 3	5818 7 5804 6	3 3 4 4 5 5 5 6 6 7 7 7	5688 26* 5682 90* 4983 53* 4979 30* 4668 45 4664 68 4497 32 4493 80	44 55 66 77 88	6161 15* 6154 62* 5158 72* 5149 19* 4752 19* 4748 36* 4544 86 4541 36 4421 95 4418 65

¹⁾ E P Lewis, The measurement of some standard wave-lengths in the infra-red spectra of the elements Astrophys J 2. † 1—25 (1895)

1000

²⁾ Messung von H Lehmann

³⁾ Nach Liveing und Dewar, reducirt auf Rowland

λ	Fehler- grenze	Intens. u. Character	$\frac{1}{\lambda}$	1	auptserie berechnet		Nebenserie berechnet		lebenserie berechnet
4393.7¹) 4390.7¹)			22759.86 22775.41		And the second s	8	4392.83 4389.40		of the first of the day of the first of the
4343.7 ¹ ) 4325.7 ¹ )			23021.85 $23117.65$			9	4323.94	9	4342.44
3303.07 3302.47	0.03 0.03	8 r 8 r	30274.87 $30280.37$	4	3303.07* 3302.47*	0	4020.04		
2852.91 2680.46	0.05	6 r 4 r	35051.93 37307.03	5 6	2852.91* 2680.46*				
2593.98	0.1	2 r	38550.80	7	$\{2593.95 \\ 2593.89$				
2543.85	0.1	1 r	39310.49	s	2543.75 12543.61				
2512.23	0.2	1 r	39805.27	9	$\begin{array}{c} 2511.77 \\ 2511.58 \end{array}$				

Die Tabelle zeigt, dass die Natriumlinien in 6 Serien zerfallen, von denen aber je zwei so nahe zusammenfallende Linien ergeben, dass man sagen kann, es seien 3 Serien von Paaren vorhanden. Die stärksten umgekehrten Linien bilden die Hauptserie. Die D-Linien bilden das erste Paar, dann folgen die schon sehr nahe zusammenliegenden Linien 3303 und 3302, die folgenden Paare sind nicht mehr getrennt worden. Berechnet man die Formeln aus 3303, 2852, 2680, resp. aus 3302, 2852, 2680 (welche daher in der Tabelle mit einem Stern versehen sind), indem man ihnen die Ordnungszahlen 4, 5 und 6 giebt, so finden sich die Gleichungen:

$$10^{8} \lambda^{-1} = 41542.51 - 130233 \,\mathrm{n}^{-2} - 800791 \,\mathrm{n}^{-4}$$
  
 $10^{8} \lambda^{-1} = 41550.33 - 130710 \,\mathrm{n}^{-2} - 793751 \,\mathrm{n}^{-4}$ 

Berechnet man daraus die Werthe für n=3, so erhält man statt der D-Linien die in der Tabelle angegebenen Werthe, die etwa um 80 A. E. zu klein sind. Es fehlt also wieder ein Glied mit  $n^{-6}$ .

Es sei hier gezeigt, dass man durch Berücksichtigung aller Beobachtungen bei Berechnung der Constanten auch Anschluss an die D-Linien erhalten kann. Für die erste Linie der Paare ergiebt sich mit Wahrscheinlichkeitsrechnung die Gleichung

$$10^8 \lambda^{-1} = 41496.34 - 127040 \,\mathrm{n}^{-2} - 843841 \,\mathrm{n}^{-4}$$
.

Damit erhält man für n=3 bis n=9 Wellenlängen, welche gegen die beobachteten die Differenzen geben:

$$+1.0, -1.6, +1.0, +0.7, +0.1, -0.4, -0.4.$$

Wie bei Li bemerkt, ist der Anschluss gut, aber für die am genauesten bestimmten Linien erhält man Abweichungen, die ausserhalb der Fehlergrenzen liegen.

Von dieser Hauptserie sind nur zwei Glieder als Paare beobachtet, ihre Schwingungsdifferenzen sind: für n=3:172, für n=4:5.5. Diese Zahlen verhalten sich sehr nahe umgekehrt wie  $3^4:4^4$ . Wir vermuthen daher, namentlich, da es durch die Spectra der anderen Elemente genauer bestätigt wird, dass in obigen beiden Formeln die beiden ersten Constanten identisch

¹⁾ Nach Liveing und Dewar, reducirt auf Rowland.

sein sollten, daraus wurde dann folgen, dass beide Serien an derselben Stelle endigen, und dass die Schwingungsdifferenzen der Paare der Hauptserie umgekehrt proportional der vierten Potenz der Ordnungszahlen der Paare sind

In allen Paaren der Hauptserie ist die zweite Linie etwas starker, als die erste (vergl § 441)

Unter den ubrigen Linien des Na finden wir weiter zwei Serien, deren Linien starker sind, als die andern, und welche nur nach Roth hin verbreitert sind. Wir nennen diese Seile von Paaren erste Nebenserie. Nimmt man die mit Sternen versehenen Linien zur Berechnung, so ergeben sich die Formeln

$$10^8 \lambda^{-1} = 2449232 - 110585 n^{-2} - 1766 n^{-4}$$
  
 $10^6 \lambda^{-1} = 2451021 - 110606 n^{-2} - 1776 n^{-4}$ 

Die Linien sind recht unscharf, namentlich die hoheren Glieder, und diese auch sehr schwach, so dass sich die  $\lambda$  nur wenig genau bestimmen lassen.

Fur diese Paare ist schon von Julius gefunden worden, dass ihre Schwingungsdifferenz constant sei In der That ergeben die Zahlen der obigen Tabelle, wenn man die Schwingungszahlen mit 5 Ziffern schießt 16 6, 17 0, 19 3, 28 2, 15 6, wahrend die Differenz für die D-Linien 17 2 ist, also mit dei der ersten Nebenserie identisch Danach sollte die zweite und dritte Constante in obigen Formeln identisch sein

Es sind noch zwei Serien mit scharferen und schwacheren Linien vorhanden, wir neinen diese Serie von Paaren die zweite Nebenserie Die Formeln sind

$$10^{6} \lambda^{-1} = 24549 12 - 120726 n^{-2} - 197891 n^{-4}$$
  
 $10^{8} \lambda^{-1} = 24565 83 - 120715 n^{-2} - 197935 n^{-4}$ .

Sie gelten für n=4 bis n=9 Für n=3 ergeben sich  $\lambda=11505$  und 11482 In dieser Gegend des Spectrums hat Becquerel¹) eine Linie bei 11420 beobachtet, Snow²) bei 11320, wahrend Lewis³) ein Paar bei 11404 und 11381 gefunden hat, deren Schwingungsdifferenz betragt 177, in vortrefflicher Uebereinstimming mit den übrigen Paaren Damit ist der Beweis geliefert, dass es wirklich das gesuchte Paar n=3 der zweiten Nebenserie ist Die constante Schwingungsdifferenz ist in diesen und ahnlichen Fallen viel entscheidender, als die Wellenlange

Auch bei diesen beiden Formeln sollte die zweite und dritte Constante identisch sein, so dass sie Paare mit gleicher Schwingungsdifferenz ergeben Fur diese ist gefunden. 172, 171, 170, 159, 179 Man sieht sofort, dass diese Schwingungsdifferenz identisch ist mit denen der ersten Nebenserie und der D-Linien

S. Essay

¹⁾ E Becquerel, Spectres d'émission infra rouges des vapeurs métalliques. C R 99 p 374-376 (1884)

²⁾ B W Snow, Ueber das ultrarothe Emissionsspectrum der Alcalien Wied Ann 47 p 208—251 (1892)

³⁾ E P Lewis, Astrophys J 2 p 1-25 (1895)

Bei beiden Nebenserien ist, entgegen dem Verhalten bei der Hauptserie, die erste Linie die starkere

Durch diese 3 Serien von Paaren sind alle Linien des Na aufgenommen, bis auf ein Paar bei 5676 und 5670, dessen Linien unschaff nach Violett sind Auch dieses Paar hat die Schwingungsdifferenz 172 Fui den Zusammenhang dieses Paares mit dem übrigen Spectrum hat Stoney¹) folgende Vermuthung ausgesprochen bei den drei Serien giebt jedesmal n = 3 die kleinste positive Schwingungszahl, und negative Schwingungszahlen scheinen keinen Sinn zu haben Nach der später zu besprechenden Theorie von Stoney wurde aber das negative Vorzeichen bedeuten, dass das emittirende Theilchen in umgekehrter Richtung umlauft, und in diesem Sinne waren auch negative Schwingungszahlen brauchbar Dabei wurde sich jedes Paar umkehren, in sein Spiegelbild verwandeln, die kleinere Wellenlange wurde der grosseren des umgekehrten Paares entsprechen und Abschattirung nach Roth wurde solche nach Violett ergeben. Berechnet man nun für die zweite Nebenserie das Paar für n = 2, so erhalt man die Wellenlangen 5561 und 5556, also ungefahr dieses Natriumpaar

Diese Theorie hat viel Verfuhrerisches Trotzdem glaube ich, dass sie nicht berechtigt ist, wenn man auch über die nur sehr nahe Annaherung fortsehen will, so hat sich in anderen Spectren, wo ebenfalls einzelne nach Violett abschattirte Linien vorkommen, ihre Wellenlange nicht durch ähnliche Rechnung ergeben Die Annaherung in diesem Falle wird also Zufall sein

Die Ergebnisse für Na lassen sich so zusammenfassen. Es ist eine Hauptserie von Paaren vorhanden, das erste Paar mit der Ordnungszahl n = 3 hat die Schwingungsdifferenz 172, für die übrigen Paare ist die Schwingungsdifferenz umgekehrt proportional der vierten Potenz der Ordnungszahl. Ferner sind zwei Nebenserien von Paaren gefunden, die beide mit n = 3 beginnen, die eiste hat starkere, einseitig verbreiterte Linien, die zweite schwachere scharfere Linien. Die Schwingungsdifferenz aller Paare ist die gleiche und gleich der des ersten Paares der Hauptserie

420.	Kalium	zeigt	folgendes	Spectrum
------	--------	-------	-----------	----------

λ	Fehler- grenze	Intens u Character	1 7	n	Haup 1	tserie 2	3		Nebenserie Abweich		benserie bweich
7699 J ² ) 7665 G ² ) 6938 8 6911 2 5832 23 5812 54 5802 01 5782 67 5359 88 5343 35 5340 08	5 0 5 0 0 5 0 5 0 05 0 05 0 05 0 05 0 15 0 1	10 ur 10 ur 8 7 7 u R 6 u R 5 u R 4 u R	12988 19 13045 29 14411 71 14469 27 17146 10 17204 18 17235 41 17293 05 18657 13 18714 85 18726 31	3	+ 161 3 + 159 6	+27	+ 172 + 174	4 4 5 5	3 7 4 2	5 5 6 6	0 0 0 0 0 0

¹⁾ G J Stoney, Phil Mag (5) 33 p 503-516 (1892) Vergl § 447 dieses Bandes

²⁾ Nach H Lehmann sind die Wellenlangen 7701 92 und 7668 54

λ -	Fehler-	Intens u	1		Hau	ptserie		1 N	Vebenserie	2 N	ebenserie
~	grenze	Character	ī	ո	1	2	3	n	Abweich	11 1	Abweich
5323 55 5112 68 5099 64 5097 75 5084 49 4965 5 4956 8 4952 2 4943 1 4870 81) 4856 81) 4856 81) 4808 81) 4796 81) 4796 81) 4796 81) 4796 81) 4759 81) 4759 81) 5446 49 5446 49 5446 49 5217 76 5217 27 5102 57 5102 57 5102 58 5292 88 52942 8	0 15 0 20 0 20 0 20 0 20 1 0 1.0 1.0 1.0 1.0 0 03 0 03 0 03 0 03 0 03 0 01 0 1 0 1 0 1 0 1	4 u R 3 u R 3 u R 2 u R 1 u R 1 u R 1 u R 1 u U U U U U U U U U U U U U U U U U U	18784 46 19559 21 19609 23 19616 50 19667 66 20138 96 20174 31 20193 05 20230 22 20552 20 20551 75 20591 39 20616 86 20796 94 20818 59 20848 97 20883 80 21011 05 24707 46 24726 22 29006 61 29015 03 31077 52 31082 25 32233 42 32285 71 32949 58 38418 77 33746 16 33981 25	445566778910111	0 00* 0 00* 0 00* 0 00* 0 00* 0 00* 1 0 27 1 0 26 1 0 23 1 0 68 1 1 05 1 1 45	$-03 \\ -04 \\ -05$	0 00 0 00 + 0 01 + 0 02 - 0 14 + 0 02 + 0 76 + 1 14	6 7 8 8 8 9 9 10	00 00 00 +04 +10 +03 +12 +43 +28	7 7 8 8 9 9 10 10	00 00 +05 +12 +18 +12 +61 +71 +19

Nachdem ich bei Na den Bau so ausführlich bespiechen habe, kann ich mich bei den übrigen Alcalien kurzer fassen. Auch K besitzt eine Hauptserie von starken, leicht umkehrbaren Linienpaaren, deren Schwingungsdifferenz abnimmt wie die vierten Potenzen der Ordnungszahl. Die beobachteten Differenzen sind

57 1, 188, 84, 47, 23,

die berechneten

589, 186, 76, 37, 20

Fur die folgenden Paare sind die beiden Linien nicht mehr getrennt gesehen worden

Die Formeln fur die Hauptseile sind hier in verschiedener Weise berechnet, in den Tabellen nur die Correcturen angegeben, welche an den berechneten Werthen anzubringen sind, um sie gleich den beobachteten zu machen

Berechnet man die Constanten aus den Gliedern für n = 4, 5, 6, so findet sich  $10^6 \ \lambda^{-1} = 35091 \ 83 - 127207 \ n^{-2} - 623087 \ n^{-1}$   $10^8 \ \lambda^{-1} = 35093 \ 22 - 127213 \ n^{-2} - 618547 \ n^{-1}$ 

In der Colonne 1 sind die Abweichungen der nach diesen Formeln berechneten ubligen Zahlen eingetragen. Für kurzere Wellenlangen lässt sich sehr gut interpoliren, für das erste Paar, n=3, bekommt man dagegen viel zu kleine Werthe, was auf ein fehlendes Glied mit  $n^{-6}$  hindeutet

¹⁾ Nach Liveing und Dewal.

· waadib

Dass die Formel auch diese Linie darzustellen gestattet, zeigt Colonne 2, hier ist für die erste Linie jedes Paaies die Rechnung unter Berucksichtigung aller Beobachtungen durchgeführt Dabei ergiebt sich die Formel

$$10^8 \lambda^{-1} = 3504345 - 123647 n^{-2} - 673289 n^{-4}$$

Aber diese Rechnung scheint uns unzweckmassig, und es sind für Colonne 3 mit Wahrscheinlichkeitsrechnung die Constanten nur aus den kurzeien Wellenlangen ermittelt. Es eigeben sich die Gleichungen

$$10^{5} \lambda^{-1} = 3508655 - 126983 \,\mathrm{n}^{-2} - 625318 \,\mathrm{n}^{-4}$$
  
 $10^{8} \lambda^{-1} = 3508590 - 126903 \,\mathrm{n}^{-2} - 621633 \,\mathrm{n}^{-4}$ 

In dieser Formel sollte in Wahrheit die erste und zweite Constante identisch sein, was ja nahezu erfullt ist

Die ubligen Linien von K sind sammtlich unscharf nach Roth, es sind nur Unterschiede der Intensität währnehmbar, so dass hier Rydbergs Bezeichnung als scharfe und diffuse Serie gar nicht passt!) Die Linien bilden scheinbar Gruppen von je vier gesetzlos gelagerten Linien, sie lassen sich aber zerlegen in zwei Serien von Paaren mit gleicher Schwingungsdifferenz Nennen wir die Serie mit starkeren Paaren die erste Nebenserie, so ergeben sich dafür die Formeln

$$10^{8} \lambda^{-1} = 21991 \ 24 - 114450 \ n^{-2} - 111146 \ n^{-4}$$
  
 $10^{8} \lambda^{-1} = 22050 \ 32 - 114478 \ n^{-2} - 111337 \ n^{-4}$ 

Fur die zweite Nebenserie ergeben sich die Formeln

$$10^{5} \lambda^{-1} = 22021 83 - 119393 n^{-2} - 62506 n^{-4}$$
  
 $10^{8} \lambda^{-1} = 22077 11 - 119264 n^{-2} - 63981 n^{-4}$ 

Die Differenzen der danach berechneten Linien finden sich in der Tabelle, sie werden ziemlich gross, aber es ist auch zu bemerken, dass die Linien für hohere Werthe von n ungemein schwach und unscharf werden, so dass wir sie mit dem grossen Gitter nicht haben photographiren konnen, bei den Angaben von Liveing und Dewar, welche hier genommen sind, halte ich bei diesen Linien Fehler von 5 und mehr A E nicht für unmöglich

Die Schwingungsdifferenzen sind für die erste Nebenserie

fur die zweite Nebenserie

Sie sind also innerhalb der Fehlergrenzen constant und gleich der Differenz des ersten Gliedes n=3 der Hauptserie

Da die Schwingungsdifferenzen constant sind, sollten in jedem Formelpaare die zweite und dritte Constante identisch sein, was ja nahezu erfullt ist. Andererseits sind die ersten Constanten der ersten Formeln für beide Paar-Serien nahezu gleich, d h beide Serien laufen entsprechend der Angabe von Rydberg an nahe derselben Stelle aus, die Formeln ergeben in der That nur eine Differenz von 6 A E, was sich leicht durch geringe Aenderung der andern Constanten beseitigen liesse, ohne dass die Formeln aufhörten, die Be-

¹⁾ Vergleiche die Fig 1 auf Taf I, welche die Paare 5 der beiden Nebenserien zeigt

obachtungen gut darzustellen. Es scheint also, dass die 12 Constanten der vier Formeln dem Schema entsprechen sollten

A, B, C  

$$A + \nu$$
, B, C  
A, B₁, C₁  
 $A + \nu$ , B₁, C₂

wo mit  $\nu$  die constante Schwingungsdifferenz bezeichnet ist. Die Zahl der Constanten reducirt sich somit auf 6

Die zweite Nebenseile fängt mit n=5 an, wahrend n=4 und n=3 noch positive Schwingungszahlen ergeben. Fur n=4 berechnet sich 6985 und 6957, hier oder bei etwas grosseien Wellenlangen sollte also ein kraftiges Paar liegen, allein es ist nie beobachtet worden. Das ist hochst merkwurdig, es ist der einzige Fall unter allen gesetzmassig gebauten Spectren, wo berechnete Linien wirklich zu fehlen scheinen. Ich weiss keine Erklärung dafür Für n=3 ergeben die beiden Serien 12525 und 12444, resp. 12654 und 12569 Sowohl Bequerel als Snow haben im Ultraroth drei Linien gemessen, deren Wellenlangen sie zu 12330, 11020, 10980 resp. 12200, 11550, 10860 angeben Die Messungen sind wenig genau und die Extrapolation der Formeln sehr gross, so dass man nicht sagen kann, wie weit diese Linien den berechneten entsprechen.

An dieser Stelle moge gezeigt werden, dass unsere Gleichung nicht eine einfache Interpolationsformel ist, sondern erheblich mehr leistet. Versucht man den ultravioletten Theil der Hauptserie durch eine Formel von der Form

$$\lambda = a + b n + c n^2 + d n^3,$$

welche somit 4 Constanten enthalt, also eine mehr, als unsere Gleichung, darzustellen, indem man zur moglichst gunstigen Rechnung die vier Constanten aus der ersten, dritten, funften und siebenten Wellenlange berechnet, so ergiebt sich folgendes Resultat

Berechnet	4047	3518	3218	3079	3035	3019	2963	2802
Beobachtet	4047	3447	3218	3102	3035	2992	2963	2943
Differenz	0	-71	0	+23	0	27	0	+ 141

Die Tabelle wird jeden überzeugen, dass unsere Formel mit nur drei Constanten ganz anderes leistet

421. Rubidium besitzt folgendes Spectrum

λ	Fehler- Grenze	Intens u Character	$\frac{1}{\lambda}$	Hauptserie n Abweich	1 Nebenserie n Abweich	2 Nebenserie n Abweich		
7950 461) 7805 981) 7753 581) 7626 661) 7406 191) 7277 011)	03 05 05 03 03	10 u r 10 u r 6 6 5 5	12577 89 12810 69 12897 27 13111 90 13502 22 13741 91	3 +188 3 +175	4 — 36 4 — 21	4 0 0* 4 0 0*		

¹⁾ Nach Messungen von Lehmann

,	Fehler- Grenze	Intens u Character	1,	Hauptsenie n Abweich	1 Nebenserie n Abweich	2 Nebenserie n Abweich
6298 7 6206 7 6159 8 6071 2 5724 41 5654 22 5648 15 5481 58 5362 94 5259 81) 5161 81) 5085 81) 5021 81) 4215 72 4201 95 3591 74 3587 28 3351 08 3345 56	0 2 0 2 0 2 0 2 0 15 0 15 0 15 0 15 0 2 0 08 0 08 0 08 0 05 0 05 0 05	4 u R 4 u R 4 u R 3 u R 3 u R 3 u R 2 u R 7 1 8 r 4 r 5 1 2 r 3 r	15876 29 16111 62 16234 29 16471 21 17469 05 17685 91 17704 82 18410 00 18646 49 19012 13 19250 02 19373 09 1962 59 19913 18 23720 74 23798 30 27841 66 29841 57 29860 91	4 0 0* 4 0 0* 5 0 0* 6 0 0* 6 0 0*	5 00* 5 00* 6 00* 7 00* 7 00* 8 +02 8 +02 9 +137 9 -04 10 und 11?	5 0 0* 5 0 0* 6 0 0*

Die Hauptserie besteht aus Paaren von starken umgekehrten Linien, die Formeln, berechnet aus  $n=4,\,5,\,6,\,$  sind

10° 
$$\lambda^{-1}$$
 = 33762 11 - 125521  $n^{-2}$  - 562255  $n^{-4}$   
10°  $\lambda^{-1}$  = 33765 38 - 125431  $n^{-2}$  - 544679  $n^{-4}$ 

Fur n = 3 ergiebt sich wieder eine grosse Abweichung Die Schwingungsdifferenzen der Paaie sind nach Beobachtung und nach Rechnung

also innerhalb der Fehlergrenzen bestätigt sich, dass die Schwingungsdifferenz umgekehrt proportional der vierten Potenz der Ordnungszahl ist. In jedem Paar ist, wie bei den andern Alcalien, die zweite Linie die starkerel, bei R b ist der Unterschied wohl grossei, als bei Na und K

Die Kenntniss der Nebenserien ist sehr gefordert durch die Untersuchung von Lehmann, der die Glieder 4 beider Serien photographirte, und damit die zweite Nebenserie erst berechenbar machte, da wir nur 3 Linien gefunden hatten Fur die erste Nebenserie gelten die Formeln

$$10^{8} \lambda^{-1} = 20939 39 - 121193 n^{-2} - 134616 n^{-4}$$
  
 $10^{8} \lambda^{-1} = 21179 38 - 121422 n^{-2} - 131799 n^{-1}$ 

wenn man die Constanten aus den Paaren für n=5, 6, 7 berechnet Von den folgenden Paaren sind einige noch von Lecoq beobachtet, mit welcher Genauigkeit, ist schwer zu sagen, bei andern, auch von uns gemessenen Linien hat ei Fehler von 10 bis 12 A E Fur die Paale n=10 und n=11 giebt die Rechnung die Wellenlangen

50725, 50120 und 50179, 49586.

Wahrscheinlich entsprechen die beiden mittleren Linien zusammen der von Lecoq gemessenen Linie 5021.

¹⁾ Nach Messungen von Lecoq de Boisbaudran.

Fur die erheblich schwachere zweite Nebenserie, deren Linien ebenso unscharf nach Roth sind, wie die der eisten, berechnet Lehmann die Gleichungen  $10^8~\lambda^{-1} = 20898~8 - 113556~n^{-2} - 76590~n^{-4}$ 

$$10^8 \lambda^{-1} = 21122 4 - 113006 n^{-2} - 81330 n^{-4}$$

bei welchen wohl wieder die zweiten und dritten Constanten identisch sein sollten Die Schwingungsdifferenzen der eisten und zweiten Nebenserie sind

Sie sind offenbar identisch und gleich der Schwingungsdifferenz des Paares n=3 der Hauptserie.

Fur n = 3 ergeben sich in den beiden Nebenserien die Wellenlangen 17207, 16499 und 13630, 13200 Snow hat im Ultraroth drei Rubidiumlinien beobachtet 13180, 14750, 15200, die aber wohl über 200 A E Fehler haben konnen Es ist schwer zu sagen, ob sich darunter die berechneten Linien befinden, die beiden letztgenannten geben die Schwingungsdifferenz 2007, konnten also wohl eins der Paare bilden Lehmann ihat noch eine Linie bei 851316 erhalten, die jedenfalls nicht in die Serien passt, ich mochte daher glauben, dass sie von einer unbekannten Verunreinigung stammt

Auch bei Rb wurde man durch etwas veranderte Wahl dei Constanten bewirken konnen, dass die ersten Constanten beider Nebenserien identisch werden, beide also an derselben Stelle des Spectrums auslaufen

422. Die Linien des Cäsiums sind in	folgender Tabelle	zusammengestellt
-------------------------------------	-------------------	------------------

λ	Fehler- Grenze	Intens u Character	1 2	Hauptserie n Abweich	1 Nebenserie n Abweich
9211 86 1) 9171 88 1) 8949 92 1) 8766 10 1) 8527 72 1) 8082 02 1) 8019 62 1) 7616 58 1) 7227 46 1)	0 7 0 70 0 76 0 32 0 32 0 48 0 48	6 6 9 6 10 6 6 6	10855 57 10902,84 11173 28 11407 58 11726 46 12373 14 12464 42 13129 25 13836 12	3 + 305 3 + 230	4 +12
6973 9 6723 6 6213 4 6010 6 5845 1 5664 0 5635 1 5579 3 5501 9 ² ) 5465 8 5410 9 ² ) 5345 9 ² ) 5310 8 ² ) 5257 8 ² )	50 50 05 05 05 05 05 07 07 27	6 u R 5 u R 6 u R 5 u R 5 u R 4 u R 1 u R	14339 18 14872 98 16094 25 16637 27 177108 35 17655 37 17745 91 17928 40 18175 54 18295 58 18481 21 18705 92 18829 55 19019 56		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

¹⁾ Nach Lehmann

²⁾ Nach Lecoq de Boisbaudran

³⁾ Die zweite Linie des Paares n=9 berechnet sich zu 5339 1 Vielleicht beruht die Angabe von Lecoq 5310 auf einem Druck- oder Messungsfehlei

λ	Fehler- Grenze	Intens u Character	1 2	Hauptsern n Abwei	1	1 Nebenserie n Abweich
4593 34 4555 44 3588 83 3876 73 3617 08 3611 84	0 05 0 05 0 1 0 1 0 3 0 2	7 r 8 r 5 r 6 r 3 r 4 1	21770 65 21951 78 25714 67 25794 94 27646 61 27686 72	4 5 5 6	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	

Das Spectrum des Cs ist nur unvollkommen bekannt. Innerhalb der Gruppe der Alcalien nehmen die Intensitaten der Nebenserien mit wachsendem Atomgewicht erheblich ab, namentlich dei zweiten Nebenserie, schon bei Rb war daher ihre Auffindung schwierig, und es sind nur wenige Linien gefunden, bei Cs aber ist sie noch gai nicht gefunden. Für die Hauptserie und die erste Nebenserie aber ergeben sich wieder die gleichen Gesetzmassigkeiten, Lehmann hat für beide ein Paai hinzugefügt, nachdem schon vorher Snow sie bis 100 oder 200 A. E. ungenau gemessen hatte

Fur die Hauptserie gelten die Gleichungen, berechnet aus n = 4, 5, 6 
$$10^{\circ} \lambda^{-1} = 31509 31 - 125395 n^{-2} - 486773 n^{-4}$$

$$10^{5} \lambda^{-1} = 3147344 - 123502 n^{-2} - 461517 n^{-4}$$

Fur n=3 hatten wir daraus die Wellenlangen 8645 und 8297 berechnet und bemerkt, dass die Linien wahrscheinlich 100 bis 200 A E weiter im Roth liegen wurden Es zeigt sich, dass sie 200 bis 300 A E weiter liegen

Die Schwingungsdifferenzen der Paare sind

verhalten sich also wieder nahe umgekehrt proportional der vierten Potenz der Ordnungszahl

Die Gleichungen fur die erste Nebenserie, beiechnet aus n = 5,6,7, sind

$$10^8 \lambda^{-1} = 19743 \ 25 - 122869 \ n^{-2} - 305824 \ n^{-4}$$

$$10^{8} \lambda^{-1} = 20295 \ 22 - 122891 \ n^{-2} - 316625 \ n^{-4}$$

Die Schwingungsdifferenzen der genauer beobachteten Paare sind 552.0, 533 8, 543 0, 547 0, 549 7,

deren Identitat offenbar nur durch die geringe Genauigkeit der Messungen zum Theil verdeckt wird

Es bleibt im Spectrum noch eine ganze Anzahl von Linien ubrig, die nicht durch die beiden Serien aufgenommen wird, und von welchen ein Theil jedenfalls zur zweiten Nebenserie gehort. Es fehlen aber noch mehrere Linien, so dass diese Serie sich nicht construiren lasst

423. Während fur die Gruppe der Alcalien so vollstandige Gesetzmässigkeit der Spectra nachgewiesen ist und so ziemlich alle sicher bekannten Linien in den drei Seilen untergebracht sind, ist für die zweite Gruppe Cu, Ag, Au der ersten Spalte des Mendelejeffschen Systems nur ein erster Anfang gewonnen Die Spectren dieser Metalle sind sehr linienreich, und man findet verhaltnissmassig sehr wenige Linienpaare mit constanter Schwingungsdifferenz Ich will kurz angeben, was Kayser und Runge für diese Elemente gefunden haben

Im Spectrum des Kupfers finden sich 8 Paare, von denen zwei die Eigenthumlichkeit zeigen, dass die erste Linie doppelt ist und die schwachere Componente von grosserer Wellenlange die richtige Schwingungsdifferenz mit der einfachen zweiten Linie des Paares ergiebt, Aehnliches werden wir auch bei anderen Elementen wiederfinden. Wii rechnen diese relativ stanken verbreiterten Paare, nebst einem dritten zur ersten Nebenserie. Dafür ergiebt sich folgende Tabelle

λ	Intensitat	1 1	Schwingungs- differenz	Fehlergrenze	
5220 25	6 u r	19156 2	1		
5218 45	10 u r	191628	248 5	0.9	
5153 83	8ur	194049	}		
4063 50	2 u R	246093	1		
4062 94	8 u R	246127	2488	18	
4022 83	8 u R	24858 1			
3688 6	8 u	271106	252.0		
3654 6	3 u	273628	252 8	5 6	

Dass bei dem dritten Paare die erste Linie nicht doppelt beobachtet ist, kann man gegen die Zugehorigkeit nicht einwenden, da der Abstand der Componenten offenbar sehr schnell abnimmt, beim ersten Paar haben wir 18 A E, beim zweiten 06 A E, er kann also bei dem stark verbreiterten dritten Paar unbemerkbar klein werden. Wie man aus der Tabelle sieht, sind die Schwingungsdifferenzen identisch, wenn man die Fehlergrenze berucksichtigt, die in der letzten Spalte eingetragen ist, diese Zahl stellt die Summe der moglichen Fehler der Schwingungszahlen dar, berechnet aus unserer Schatzung der Genauigkeit der Wellenlängen. Die Formeln für die Serie lauten, wenn man für diese Paare n = 4, 5, 6 annimmt, und die zweite und dritte Constante in beiden Formeln als identisch voraussetzt.

$$10^8 \lambda^{-1} = 315916 - 131150 \,\mathrm{n}^2 - 1085060 \,\mathrm{n}^{-1}$$
  
 $10^8 \lambda^{-1} = 318401 - 131150 \,\mathrm{n}^2 - 1085060 \,\mathrm{n}^{-1}$ 

Fur n=3 ergeben sich daiaus die Wellenlangen 27597 und 25826, die um mehrere Hundert A E zu klein sein werden Fur n=7 und n=8 finden sich 3513 3, 3482 9 und 3415 6, 3386 8, welche wir nicht beobachtet haben Die Intensität der Paare scheint ausserordentlich stark mit der Ordnungszahl abzunehmen, so dass wir die hoheren Glieder nicht beobachten konnten.

Man hat somit keine rechte Controlle für die Richtigkeit dieser Serie und der Ordnungszahlen Unseie Wahl wird aber gestutzt durch die Thatsache, dass dicht neben dem Paar n = 5 ein anderes Paar liegt, welches verbreitert nach Violett ist, seine Wellenlangen, Schwingungsdifferenz und Fehlergrenze sind

| 40568 | 3 u V | 24650 0 | 40158 | 2 u V | 24901 6 | 251 6 | 6 2

Wir haben schon beim Na gefunden, dass neben dem Paare n - 5 der ersten Nebenserie ein solches Paar liegt, welches uV ist, dasselbe werden wir bei andern Elementen wiederfinden Es zeigt sich somit eine Gesetzmässigkeit, die wir zur Stütze unserer Annahme anfuhren konnen

Unter den vier ubrigen Paaren des Kupfers sind zwei schwachere, die Wir zur zweiten Nebenserie rechnen. Aus zwei Paaren lassen sich die Formeln nicht berechnen, nimmt man aber die mehr oder weniger gut bestatigte Hypothese von Rydberg hinzu, dass beide Serien an derselben Stelle auslaufen, d. h nimmt man die ersten Constanten als identisch in beiden Serien, so ergeben sich die Gleichungen der zweiten Nebenserie

$$10^8 \lambda^{-1} = 315916 - 124809 \,\mathrm{n}^{-2} - 440582 \,\mathrm{n}^{-4}$$
  
 $10^8 \lambda^{-1} = 318401 - 124809 \,\mathrm{n}^{-2} - 440582 \,\mathrm{n}^{-4}$ 

Die experimentellen Daten dafui sind.

λ	Intensitat	<u>1</u>	Dıfferenz	Fehlergrenze
4531 04 4480 59	7 u 7 u	22070 0 22318 5	248 5	10
3861 88 3825 13	3 2	25894 1 26142 9	248 8	2 7

Diese Paare entsprechen n=4 und n=5, n=3 liegt im Ultraroth, n=6 u s w sind wohl wegen zu grosser Schwache nicht beobachtet

Beide Serien geben für n = 3 den kleinsten positiven Werth.

Ausserdem finden sich im Kupferspectrum noch zwei Paare mit derselben Schwingungsdifferenz

λ	Intensität	1/2	Differenz	Fehlergrenze
5782 30 5700 89	8 8	17294 2 17542 7	248 5	0 2
3274 06 3247 65	10 r 10 r	30543 1 30791 5	248 4	0.6

Das erste Paar besteht aus starken scharfen Linien, kann also zu keiner der Nebenserien gehoren, das zweite Paar bildet die stärksten und langsten Linien des Kupfers Wenn man will, kann man dieses Paar als das erste einer Hauptseise ansehen, deren weitere Glieder weit im Ultraviolett, im Gebiet der Schumannschen Strahlen zu suchen waren

Diese Hypothese ist von Rydberg gemacht, sie wird durch Versuche Von Runge und Paschen im magnetischen Feld erheblich gestutzt Siehe daruber das nachste Kapitel

Rydberg, dem nur ungenaue Messungen zur Verfugung standen, ordnet ilbiigens das Spectrum wesentlich anders und sicher falsch, da er zwei Linien als Paar nimmt, die gar nicht die verlangte Schwingungsdifferenz geben

424. Das Spectrum des Silbers ist ganz analog; für die erste Nebenserie ist n=4, 5, 6 beobachtet, von n=7 noch die erste Linie des Paares, für die zweite Nebenserie ist n=4, 5 und die erste Linie des Paares n=6 beobachtet, so dass die Formeln unabhangig von einander berechnet werden können

Die	Beobachtungen	sind	folgende
-----	---------------	------	----------

**************************************		1	Г	1 Neb	enserie		2 Neb	enserie
λ	λ Intensitat		n	Differenz	Fehlergrenze	n	Differenz	Fehlergrenze
5471 72	5	18275 8	4)					
5465 66	8 r	18296 0	1	9208	04			
5209 25	8 r	191966	4					
4668 70	6 u R	214192				4	920 7	10
4476 29	5 u R	223399				4	020 1	10
4212 1	6 u r	23741 1	5	917 1	6 3			
4055 44	5 u r	24658 2	5	9171	0.5			
3981 87	5 u R	251138				5	919 1	145
3841 3	3 u R	26032 9	1			5	919 1	14.0
3810 6	3 u	26242 6	6)					
3710 11	2 u		}	918 0	17 5	6		]
3681 77	3 u	27160 6	6					
3624 00	1 u		7					ĺ

Die Formeln fur die beiden Serien lauten

$$10^{8} \lambda^{-1} = 307124 - 130621 \, n^{-2} - 1093823 \, n^{-4}$$

$$10^{8} \lambda^{-1} = 316332 - 130621 \, n^{-2} - 1093823 \, n^{-1}$$
und
$$10^{8} \lambda^{-1} = 306962 - 123788 \, n^{-2} - 394303 \, n^{-4}$$

$$10^{8} \lambda^{-1} = 316170 - 123788 \, n^{-2} - 394303 \, n^{-4}$$

Fur n=3 geben die Formeln die kleinsten positiven Werthe, die entsprechenden Linien liegen im Ultraroth mit den Wellenlangen 37106, 276577 und 8282, 7695 Becquerel hat zwei Silberlinien bei 8250 und 7710 beobachtet, welche wohl dem zweiten Paare entsprechen werden, Lewis misst genauer 827404 und 76884, die Schwingungsdifferenz ist 9206

Im Silberspectrum bleiben noch drei Paare mit der gleichen Schwingungsdifferenz ubrig

5545 86	=	λ	Intensitat	1 \(\lambda\)		Fehlerg renze	
5276 4 2 u R 18952 3 4858 46 3 u 20456 3 920 2 4678 04 4 u 21376 5	=	5545 86	3 u R	18031 5			
4678 04 4 u 21.376 5		5276 4	2 u R	18952 3	920 8	2 5	
4678 04   4 u   21376 5		4888 46	3 u	20456 3	920.2	1.4	
0000 00 40- 000004		4678 04	4 u	21376 5	7202		
3383 00   10 1   29559 0   920 8   0 6		3383 00	10 1	29559 6	920.8	0.6	
3280 80   10 1   30480 4   200		3280 80	10 1	30480 4	,200		

Das letzte Paar ist das starkste des ganzen Silberspectrums, man konnte also wiederum annehmen, dass es n=3 der Hauptserie entspricht. Siehe daruber im nachsten Kapitel die Untersuchungen von Runge und Paschen

425. Im Spectrum des Goldes sind Seilen nicht gefunden Nur eine Schwingungsdifferenz kommt zwei Mal vor, das eine dieser Paare ist auffallend stark, seine Wellenlangen sind 2676 05 und 2428 06 mit der Schwingungsdifferenz 38166 Es entspricht den isolirten starken Paaren von Cu und Ag, und wird daher von Rydberg für das erste Glied dei Hauptserie gehalten Das andere Paar ist 6278 37. 5064 75 mit der Schwingungsdifferenz 38166 Wahrscheinlich ist es ein Paar der ersten Nebenserie, doch bleibt das

unbeweisbar. Die Annahmen von Rydberg für das Spectrum des Goldes sind theils unrichtig, theils hypothetisch.

**426.** Die zweite Colonne des Mendelejeffschen natürlichen Systems der Elemente zerfällt ebenfalls in zwei Gruppen: zu der ersten gehören: Be, Mg, Ca, Sr, Ba, zu der zweiten Zn, Cd, Hg. Wir wollen zunächst die erste Gruppe behandeln.

Im Spectrum des Be sind nur so wenige Linien sicher beobachtet, dass man darüber nichts aussagen kann. Die Formeln von Rydberg dafür sind

rein hypothetisch.

Im Spectrum des Magnesium dagegen waren die Triplets ja schon sehr früh aufgefallen, und sie ordnen sich denn auch in eine Serie stärkerer und eine schwächerer, aber weniger unscharfer Triplets. Alle Triplets besitzen die gleiche Schwingungsdifferenz zwischen der ersten und zweiten und zwischen der zweiten und dritten Linie; beide Serien laufen an nahe oder ganz derselben Stelle des Spectrums aus. Sie besitzen somit dieselben Eigenschaften wie die erste oder zweite Nebenserie der Alcalien und wir nennen sie daher ebenso. Von einer Hauptserie hat sich nichts gefunden. — Ich lasse die Tabelle folgen:

λ	Intensität	Fehler- grenze	$\frac{1}{\lambda}$	1. Nebenserie n Abweich.		Nebenserie Abweich.
5183.84 5172.87 5167.55 3838.44	10 r 9 r 8 r 10 r	0.03 0.03 0.03 0.03	19290.72 17331.63 19351.53 26052.25	4 0.02	3 3	+53.22 $+53.07$ $+52.98$
3832.46 3829.51 3836.83 3332.28 3380.08	9r 8r 9u 8u 7u	0.03 0.03 0.03 0.03 0.03	$\begin{array}{c} 26092.90 \\ 26113.00 \\ 29968.56 \\ 30009.48 \\ 30029.31 \end{array}$	$\begin{bmatrix} 4 & -0.01 \\ 4 & 0.00 \end{bmatrix}$	4 4 4	-0.03 $0.00$ $+0.03$
3097.06 3093.14 3091.18 2942.21	10 r 9 r 8 r 8 u	0.03 0.03 0.03 0.03	32288.69 32329.61 32350.11 33988.06	$\begin{bmatrix} 5 & +0.01 \\ 5 & -0.01 \\ 6 & -0.03 \end{bmatrix}$	5 5	+ 0.05 - 0.01
2938.67 2936.99 (2852.22) 2848.53 2846.91	7 u 5 u 20 r 5 u 5 u	0.03 0.03 0.03 0.15 0.15	34029.00 34048.46 — 35105.83 35125.80	$\begin{bmatrix} 6 & - \\ 6 & + 0.31 \\ 6 & + 0.33 \end{bmatrix}$	5	0.01
$\begin{array}{c} 2781.53 \\ 2778.36 \\ 2776.80 \\ 2736.84 \end{array}$	8 r 7 r 6 r 3 u	0.03 0.03 0.03 0.15	35951.44 35992.46 36012.68 36538.49	7 0.00 7 0.00	6 6	-0.01
2733.80 2732.35 2698.44 2695.53 2693.97	8 u 2 u 8 u 8 u 2 u	0.15 0.15 0.15 0.15 0.15 0.20	36579.12 36598.53 37058.45 37098.46 37119.94 37412.55	$\begin{vmatrix} 7 & +0.00 \\ 7 & +0.06 \end{vmatrix}$	7 7 7	+0.11 $+0.20$ $+0.09$
$\begin{array}{c} 2672.90 \\ 2669.84 \\ 2668.26 \\ 2649.30 \\ 2646.61 \end{array}$	1 u 1 u 1 u 1 u 1 u	0.20 0.20 0.50 0.50	37455.43 37477.61 37745.82 37784.18	8 — 0.41 8 — 0.55	8 8 8	+0.47
2645.22 2633.13 .2630.52 2605.41)	1 u 1 u 1 1	1.0 1.0	37804.04 37977.62 38015.29 38381.82	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		7 0.41
2000.2)				2603.5		

¹⁾ Nach Liveing und Dewar.

Die Formeln fur diese Serien sind hier, wie bei den folgenden Elementen mit Wahrscheinlichkeitsrechnung aus allen beobachteten Linien berechnet, wobei die einzelnen Linien nach ihrer geschatzten Fehleigrenze berucksichtigt sind. Es ist dabei noch die wohl begrundete Annahme gemacht, dass innerhalb jeder Serie die Schwingungsdifferenzen constant sind, d. h. dass in den drei Formeln, welche jede Tripletserie daistellen, die zweiten und dritten Constanten identisch seien

Ich will mit Rydberg die Schwingungsdifferenz zwischen der eisten und zweiten Linie jedes Triplets mit  $\nu_1$ , die zwischen der zweiten und dritten Linie mit  $\nu_2$  bezeichnen Dann weiden die drei Gleichungen jeder Serie die Gestalt haben

$$\frac{1}{\lambda} = A - Bn^{-2} - Cn^{-4}$$

$$\frac{1}{\lambda} = A + \nu_1 - Bn^{-2} - Cn^{-4}$$

$$\frac{1}{\lambda} = A + \nu_1 + \nu_2 - Bn^{-2} - Cn^{-4}$$

und es genugt, wenn man die erste Gleichung und die Werthe dei  $\nu$  angiebt In diesem Sinne haben wii

1 Nebenseile 
$$10^{5} \lambda^{-1} = 39796 \ 10 - 130398 \ n^{-2} - 1432090 \ n^{-1}$$
  
 $\nu_{1} = 40 \ 69, \quad \nu_{2} = 20 \ 21$   
2 Nebenseile  $10^{8} \lambda^{-1} = 39836 \ 74 - 125471 \ n^{-2} - 518781 \ n^{-4}$   
 $\nu_{1} = 41 \ 21, \quad \nu_{2} = 19 \ 96$ 

n = 3 grebt in beiden Fallen den kleinsten positiven Weith

In der Tabelle finden sich die Abweichungen der nach diesen Gleichungen berechneten gegen die beobachteten Werthe, und man sieht, dass die Differenzen für die erste Nebenserie sich innerhalb der Fehlergrenze bewegen. Die erste Linie des Triplets n = 6 ist nicht beobachtet, sie wird verdeckt durch die ausserordentlich starke Magnesiumlinie bei 2852, die Rechnung ergiebt für sie 2851 53

Vom Triplet n=9 ist die dritte Linie nicht beobachtet, sie ist zu schwach, für n=10 berechnet sich 2607 6, 2601 9 2603 5, diesen Linien entspricht wohl die von Liveing und Dewar beobachtete unscharfe Linie Für n=3 finden sich ultrarothe Linien, die bisher nicht sicher beobachtet sind

Fur die zweite Nebenseile ist das erste Triplet zur Berechnung der Constanten nicht benutzt aus dem bei den Alcalien besprochenen Grunde, und es macht sich in bekannter Weise das Fehlen eines hoheren Gliedes geltend

Ob die sehr nahe gleichen Werthe von  $\nu_1$  und  $\nu_2$  in beiden Nebenserien wirklich identisch sind, wie Rydberg annimmt, oder nicht, lasse ich dahingestellt, die Ergebnisse für die anderen Elemente lassen es möglich erscheinen, dass die Linien dieser Serie zusammengesetzt sind und daher nicht genau genug gemessen werden konnen Ebenso ist es wahrscheinlich, dass die erste Constante für beide Serien identisch ist, also beide an derselben Stelle auslaufen

Im Spectrum des Magnesiums finden sich noch 3 Paare mit einer Schwingungsdifferenz, welche etwa 2  $\nu_1$  ist, und zwei Paare mit der Differenz  $\nu_1$ :

λ	Intensität	Fehlergrenze	1. 2	Differenz
2936.61 2928.74	4 4	0.05 0.05	34052.87 34144.38	91.51
$2802.80 \\ 2795.63$	9 r 9 r	0.03	35678.61 35770.11	91.50
2798.07 $2790.88$	4 4	0.03	35738.92 35830.99	92.07
$\frac{2783.08}{2779.94}$	8 r 9 r	0.08	35931.41 35971.99	40.58
$2768.57 \\ 2765.47$	4 u R 4 u R	0.15 0.15	36119.71 36160.22	40.51

Die ersten 6 dieser Linien rechnet Rydberg zu 2 besonderen, von ihm mit A bezeichneten Serien. Ueber ihre Bedeutung hat die Untersuchung im magnetischen Felde Aufschlüsse gegeben. Siehe darüber im Kapitel IX.

Im sichtbaren Theil des Magnesiumspectrums liegt noch eine Reihe isolirter Linien, die der Lage nach den Eindruck einer Serie machen. Ihre Wellenlängen sind:

5528.75, 4703.33, 4352.18, 4167.81, 4058.45, 3987.08

Rydberg 1) hat sie als Serie mit anderer Bauart aufgefasst; seine Formel stellte sie nicht dar, wohl die complicirtere:

$$8^{10}\lambda^{-1} = a - b (m + \mu)^{-2} - c (m + \mu)^{-4}$$

Kayser und Runge²) haben die Zusammengehörigkeit bezweifelt, da die Intensitäten nicht regelmässig abzunehmen schienen. Da aber die Linien nicht auf einer Platte zu erhalten waren (mit dem grossen Gitter) und theils farbenempfindliche, theils gewöhnliche Platten verwandt wurden, kann das Urtheil gefälscht sein. Runge hat sie neuerdings mit kleinem Gitter auf einer Platte aufgenommen, wie er mir mittheilt, und hält danach ihre Zusammengehörigkeit für möglich.³)

427. Das Spectrum des Calcium ist im Wesentlichen analog dem des Mg. Es finden sich zwei Serien von Triplets mit constanter Schwingungsdifferenz, die nahe an derselben Stelle auslaufen. Die stärkeren Triplets, die wir zur ersten Nebenserie rechnen, sind stärker nach Violett verbreitert, die schwächeren und unschärferen Triplets der zweiten Nebenserie sind mehr nach Roth verbreitert.

Aber bei der ersten Nebenserie tritt eine Erscheinung auf, die wir auch schon bei Cu und Ag ähnlich fanden, und auf die wir auch noch weiterhin stossen werden. Die Componenten siedes Triplets sind nicht einfach, sondern zusammengesetzt, indem die erste Linie durch 3, die zweite durch 2 Linien ersetzt ist, während die dritte einfach bleibt. Der wahre Bau dieser Triplets ist zuerst von Rydberg vermuthet 1), dann von uns 2) in manchen Fällen

¹⁾ J. R. Rydberg, Beiträge zur Kenntniss der Linienspectra. Wied. Ann. 50. p. 625—638 (1893), nach Oefvers. K. Vetensk. Ak. Förhandl. 1893, p. 505—520.

²⁾ H. Kayser und C. Runge, Beiträge zur Kenntniss der Linienspectra. Wied. Ann. 52. p. 114-118 (1894).

³⁾ Siehe zu diesen Linien auch W. Sutherland, Phil. Mag. (6) 2. p. 252 (1901).

bestatigt worden, und ich glaube jetzt, dass Rydberg das Richtige getroffen hat

Ich will den genaueren Bau der Triplets erst nachher besprechen, zunachst die Tabelle geben, wie sie von Kayser und Runge veroffentlicht ist, wobei wie gesagt die wahre feinere Structur noch nicht erkannt war

λ	Intensitat	Fehlergrenze	1 n		benserie Abweich	2 l n	Vebenserie Abweich
6162 46	10r	0 10				3	+ 61
6122 46	9r	0 05				3	
6102 99 4456 81	8r 4	0 05	١.			3	+60
4456 08	8r	0 03	П		0.04		
4454 97	10r	0 03	ì	4	0 01		
4435 86	8r	0 03 0 03	!		1 005		
4435 13	9r	0 03	П	4	+ 0 05		
4425 61	8r	0 03	1	4	+ 0 05		
3973 89	6 uR	0 05	1			4	1.002
3957 23	5 uR	0 05	-			4	
3949 09	4 uR	0 05				4	
3644 86	4	0 05	lı .			*	0 00
3644 50	8 r	0 05	}	5	<b>—</b> 0 01		
3631 10	6	0 05	1				
3630 83	8 r	0 05	}	5	<b>—</b> 0 06		
3624 15	8 r	0 05	יו	5	+007		
3487 76	6 uR	0 05		•	1 0 01	5	- 0 02
3474 98	5 u R	0 05				5	+0.02
3468 68	4 u R	0 05				5	0 00
3361 92	7 u V	0 10		6	+008	•	0 00
$3350\ 22$	7 u V	0 10		6	-007		
3344 49	6 u V	0 10		6	0 00		
$3286\ 26$	4 uR	0 10				6	0.00
3274 88	3 u R	0 10				6	0 00
3269 31	3 u R	0 10				6	+0.02
3225 74	4 u ∇	0 50		7	- 0 32		
3215 15	4 u V	0 50		7	<b></b> 0 26		
3209 68	3 u V	0 50		7	- 040		
3181 40	3 n	0 50				7	+0.73
3170 23	2 u	0 50				7	+0.23
3166 95	2 u	2 00		_		7	+218
3150 85 2140 01	3 u	0 50		8	+167		
3140 91	3 u	0 50		8	+187		
3136 09 3117 7 <b>4</b>	2 u	0 50		8	+214		
3117 74	1 u	1 00				- 8	+010
3107 96	1 u 1 u	1 00		^	1 000	8	+0.56
10 Donasham		1 00		9	+ 0 87	8	- 0 50

Fur die Berechnung der ersten Nebenserie sind von der dieifachen Linie die mittleie, von der zweifachen die grossere Wellenlange genommen

Die Formeln lauten in der Bezeichnung, die vorher gebraucht wurde 1 Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} = 3391951 - 123547 \, n^{-2} - 961696 \, n^{-1}$ 

$$\begin{array}{c} \nu_1 = 102\ 61, \ \nu_2 = 51\ 70 \\ 2 \text{ Nebenserie} \quad 10^8 \, \lambda^{-1} = 34041\ 17 - 120398\ n^{-2} - 346097\ n^{-1} \\ \nu_1 = 105\ 78, \ \nu_2 = 52\ 14 \end{array}$$

Aus der ersten Nebenserie berechnen sich für n=3 12020, 11874, 11801, die bisher nicht beobachtet sind

Es ist nur das erste Triplet dieser Serie vollkommen beobachtet, beim zweiten fehlt schon die erste Linie, schreiben wir sie in Schwingungszahlen nach dem Vorgang von Rydberg

	$\frac{1}{\lambda}$	$\nu_1$	$\frac{1}{\lambda}$	v ₂	$\frac{1}{\lambda}$
Differenz Differenz	22437.57 3.68 22441.25 5.59 22446.84	105.97 106.00	22543.54 3.71 22547.25	52.21	22595.75
Differenz Differenz	27435,90 2.71 27438.61	106.09	27539.86 2.13 27541.99	52.82	27592.68

Man sieht, dass von den 6 Linien, welche das zusammengesetzte Triplet bilden, die erste und vierte dieselbe Schwingungsdifferenz haben, wie die zweite und fünfte, und dass diese Differenz gleich der der zweiten Nebenserie ist. Man sieht ferner, dass bei den folgenden Gliedern der Abstand der Componenten der Linien abnimmt, so dass eben bei weiteren Triplets die Zusammengesetztheit nicht beobachtet werden konnte. Sie wird aber zweifellos vorhanden sein, und die Genauigkeit in der Bestimmung der Wellenlängen beeinträchtigen, wodurch sich die Differenz der  $\nu_1$  und  $\nu_2$  in den beiden Serien ergiebt. — Vielleicht sind daher auch bei Mg die Triplets der ersten Nebenserie zusammengesetzt, wenn auch unsichtbar, und dadurch auch dort die Differenz der  $\nu$  bei beiden Serien zu erklären. Die unbemerkt gebliebene Zusammengesetztheit würde grade in dem beobachteten Sinne wirken, dass sie die Schwingungsdifferenz zu klein werden lässt.

Wenn wir somit für die Erkenntniss dieser zusammengesetzten Triplets Rydberg zu Dank verpflichtet sind, so kann ich doch den weitgehenden Hypothesen, welche er daran knüpft, nicht zustimmen. Sie sind von zweierlei Art. Erstens nämlich nimmt er an, dass bei allen Paaren und Triplets der ersten Nebenserie nicht nur eine solche, sondern eine noch complicitrere Structur vorhanden sei, dass die stärkste Componente jeder Linie des Triplets nicht nur von zwei oder drei schwächeren Linien nach Roth hin begleitet sei, sondern von unendlich vielen. Jede Linie eines Paares oder Triplets soll eine nach Roth hin abschattirte Serie oder Bande sein, deren Glieder nach Roth hin immer schwächer werden und enger an einander rücken. Zweitens aber will Rydberg auch den Unterschied zwischen Paaren und Triplets verwischen. Beide sollen auch nur Anfänge von Serien mit unendlich vielen Gliedern sein, welche nach kürzeren Wellenlängen näher an einander rücken und schwächer werden. Es soll nur Frage des Intensitätsabfalls sein, wie viele Glieder der Serie wir sehen, ob zwei oder drei.

Jedes einzelne Paar oder Triplet würde danach aus ∞2 Linien be-

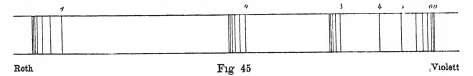
¹⁾ J. R. Rydberg, Recherches sur la constitution des spectres d'émission des éléments chimiques. Kgl. Svensk Vet.-Akad. Handl. 32, Nr. 11 (1890), siehe p. 135 u. ff.

stehen, und vervollstandigt etwa aussehen, wie es Fig 45 zeigt, die Rydberg giebt

Gegen diese Annahme habe ich verschiedene Bedenken Zunachst bin ich allen Hypothesen abgeneigt, und nehme nichts als vorhanden an, was nicht wirklich gesehen ist, oder besser gesagt, ich bin immer mehr geneigt, etwas, was noch nicht gesehen ist, als nicht vorhanden, denn als moglich anzunehmen

Die zweite Hypothese scheint mir aber auch unwahrscheinlich Die ersten Glieder z B einer Tripletserie sind meist sehr stark, z B 10, 9, 8 geschatzt, wenn wirklich noch Glieder folgen konnten, so mussen wir erwarten, sie bei dem ersten Triplet zu finden. Oder wir mussten schon noch die neue Hypothese hinzunehmen, dass grade hinter dem dritten Glied, resp hinter dem zweiten bei Paaren, die Intensität plotzlich gewaltig abfallt. Da bei Paaren nie mehr als zwei Linien, bei Triplets nie mehr als drei beobachtet sind, so scheint es mit richtiger anzunehmen, dass auch nicht mehr existiren

Gegen die erste Hypothese lasst sich zum Theil derselbe Einwand machen, dass auch bei den starksten Linien niemals sehr viele Componenten gefunden



worden sind Allerdings ist er nicht so durchgreifend, weil hier die letzte gesehene Componente immer schon relativ schwach ist. Auch konnte Rydberg für sich anführen, dass anfangs nur 2, dann 3, beim Hg sogar 4 Componenten gefunden worden sind. Aber grade die Triplets von Hg sind beweiskraftig gegen Rydberg's Annahme, dass von jeder Linie Serien nach Roth ausgehen die Abstande dei Linien nehmen nicht regelmässig ab, wie es einer Serie entspricht. Die Abstande sind bei der ersten Linie des Triplets n=4 35, 60, 3, bei dem Triplet n=5 21, 23, 20. Dass hier von Anfangen von Serien keine Rede sein kann, ist klar

Im Spectrum des Ca finden sich noch zahlreiche andere Regelmassigkeiten Zunachst sind noch zwei Triplets vorhanden, welche nicht zu den Seisen gehoren, von denen das zweite unscharf nach Violett ist

Ferner haben wir drei Paare mit der Schwingungsdifferenz  $\nu_1$  gefunden 6493 97  $\{\nu_1 = 105 \ 1 \ \frac{4302 \ 68}{4283 \ 16} \}$   $\{\nu_1 = 105 \ 9 \ \frac{3006 \ 95}{2997 \ 42} \}$   $\{\nu_1 = 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 7 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105 \ 105$ 

dann zwei Paare mit nahezu der doppelten Differenz, dazu gehoren die bekannten Linien H und K

Rydberg rechnet diese beiden Paare nebst einem dritten

wieder zu besonderen Serien A, die den entsprechenden des Mg analog sind Dass er damit das Richtige getroffen hat, siehe im Kapitel IX

Endlich aber besitzt Ca noch mehrere Triplets mit erheblich kleineren Schwingungsdifferenzen  $\nu_3$  und  $\nu_4$ 

Diese Differenzen betragen etwa  $\frac{1}{4}$  bis  $\frac{1}{5}$  von denen der Serien, wir werden spater sehen, dass die  $\nu$  bei verschiedenen Elementen derselben Gruppe ungefahr proportional dem Quadrat des Atomgewichtes sind. Diese engen Triplets wurde man danach einem halbirten Atom zuschreiben können

428. Fur das Spectrum des Strontium gilt folgende Tabelle

λ	Intensitat	1 Nebenserie n Abweich	2 Nebenserie n Abweich
7070 7 6878 8 6791 4 4971 85	? ? 4		$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
4968 11 4962 45 4876 35 4872 66	6 81 6r 8r	$\begin{cases} 4 & +0.13 \\ 4 & +0.16 \end{cases}$	
4832 28 4438 22 4361 87 4326 60	8r 5 u 5 u 4	4 016	$\begin{array}{ c c c c c } 4 & +0.01 \\ 4 & -0.01 \\ 4 & -0.01 \end{array}$
4083 25 4082 51 4030 45 8970 15	1 3 5 u 4 u	5 +060	
3969 42 3940 91 3865 59 3807 51	4 u 3 u 3 3	$ \begin{vmatrix} 5 & +0.57 \\ 5 & +0.40 \\ 6 \end{vmatrix} $	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
3780 58 3705 88 3653 90 3653 32	2 5 u 1 4	$\begin{vmatrix} 6 & +0.32 \\ 6 & +1.66 \end{vmatrix}$	5 +033
3629 15 3628 62 3577 45 3553 76 ?	4 2 1	6 +154	6 00 6 00 6 +001?
3547 92 3504 70 3499 40 3477 33	5 u 2 u 5 u 3 u	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	7 + 0 08

大樓

λ	Intensitat	1 ] n	Nebenserie Abweich		Nebenserie Abweich
3457 70 3456 78 3434 95 3411 62 3400 39 3890 09	2 u 1 1 1 u 1 u 1 u	8 9 8	- 0 74 - 0 32 - 1.81 - 0 34	7 7	- 0 08 + 0 28

Die Formeln fur die beiden Serien lauten

1 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 31030 \ 64 - 122328 \ n^{-2} - 837473 \ n^{-4}$$
 $\nu_1 = 394 \ 03, \quad \nu_2 = 185 \ 91$ 
2 Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} = 31066 \ 16 - 118044 \ n^{-2} - 296136 \ n^{-4}$ 
 $\nu_1 = 394 \ 25, \quad \nu_2 = 186.89$ 

Die erste Nebenserie ist wieder compliciter gebaut, wahrend obige Formel berechnet ist, bevor dieser Bau und alle Componenten eikannt waren. Hier sind zwei der Triplets vollig aufgelost, wahrend vom dritten nur die mittlere Linie doppelt erkannt ist. Die Berechnung dei Formeln kann daher nur massige Genauigkeit geben. Die Structur der Triplets erhellt aus folgender Tabelle in Schwingungszahlen

		$v_{i}$		v ₂		
	20113 23	393 91	20507 14	187 24	20694 38	
$\mathbf{D}_{1}$ fferenz	15 15		15 53			
	20128 38	394 29	20522 67			n = 4
Differenz	22 96					
	20151 34					
	24793 90	394 06	25187 96	186 89	25374 85	
$D_1$ fferenz	4 55		4 64			
	24798 45	394 15	25192 60			n=5
$\mathbf{D}_{1}$ fferenz	12 68					}
	24811 13					
			27368 02	186 64	27554 66	
			4 34			
			27372 36			n == 6
	26984 14					

In dieser Zusammenstellung nach Rydberg zeigt sich wieder, dass die Werthe von  $\nu_1$  und  $\nu_2$  für beide Serien identisch sind, Abweichungen nur scheinbar entstehen durch die ungenugende Kenntniss der Structur Weiter zeigen die Serienformeln, dass beide Serien nahe an derselben Stelle auslaufen Die Differenz wird wohl nur von der ungenauen Berechnung der ersten Nebenserie herruhren

Noch ein Triplet gleicher Art findet sich, welches nicht zu den Serien gehort  $\begin{array}{c} 3366\ 43\ (7)\\ 3322\ 32\ (7)\\ 3301\ 81\ (7) \end{array} \right\} \begin{array}{c} v_1=394\ 4\\ v_2=187\ 0 \end{array}$ 

Ferner sind drei Paare mit der Differenz  $\nu_1$  und vier Paare mit etwa der doppelten Schwingungsdifferenz vorhanden

6550 53 6386 74	Differenz	3915	5451 08\ 5222 43∫	Differenz	803 2
4812 01 4722 42	27	394 3	4305 60 4161 95	77	8016
3351 35 3307 64	"	3942	$421566 \\ 407788$	27	801 5
			3475 01\ 3350 89}	<b>?</b> ?	801 1

Rydberg kennt das zweite und dritte der letzten Paare und nennt sie A Vergleiche dazu Kapitel IX

Endlich finden sich vier Triplets mit erheblich kleineren Schwingungsdifferenzen  $\nu_3$  und  $\nu_4$ 

**429.** Im Spectrum des **Baryum** sind Gesetzmassigkeiten von uns nicht entdeckt worden, obgleich sich verschiedene Triplets von verschiedener Grosse finden Rydberg meint drei Paare gefunden zu haben, deren Schwingungsdifferenz etwa 2  $\nu_1$  sei, wie solche sich bei Mg, Ca und Sr fanden

λ	Intensität	1 \(\lambda\)	Differenzen
6497 07	5 r	15391 55	1691 05
5853 91	10 r	17082 60	2002.00
4934 24	10 r	20266 55	1691 16
4554 21	10 r	21957 71	100110
4900 13	8	20407 62	1690 90
4525 19	5	22068 52	1030 30

Nimmt man dazu noch das Paar 4166 24 3891 97 Differenz 1691 47, so scheinen die drei letzten nach den Eigebnissen der Untersuchung im magnetischen Feld in der That den Gruppen A bei Mg, Ca, Sr zu entsprechen Siehe daruber Kapitel IX

430. Die Spectren der nachsten Gruppe verwandter Elemente, Zn, Cd, Hg sind ganz analog unter einander und mit den eben besprochenen Spectren Ich kann mich daher kurzer fassen

Die Zahlen für Zink sind

Intensitat   Int	1	T	1	Nebenserie	2	Nebenserie
4722 26       10 r         4680 38       3346 04         3845 62       7r         3345 13       10 r         3803 03       8 r         3302 67       8 r         3282 42       8 r         3072 19       10 r         3035 93       10 r         3018 50       8 r         2802 11       4         2800 17       8 r         2771 05       8 r         2712 60       7 u R         2670 67       6 u R         2670 67       6 u R         2582 57       7 r         2570 00       5 r         2580 34       4 u R         2516 00       6 u R         2516 00       4 u R         2493 67       4 u R         2493 67       4 u R         2491 67       6 u R         2469 72       3 u R         2469 72       2 u R         2469 72       2 u R         2449 76       1         2439 94       4 u R         2415 54       1 u         8 -0 69         8 + 9          2415 54       1 u	λ.	Intensitat	,		1	
4722 26       10 r         4680 38       10 r         3845 62       7 r         3345 13       8 r         3802 67       8 r         3282 42       8 r         3072 19       10 r         3035 93       10 r         3072 19       10 r         3035 93       10 r         3018 50       8 r         2800 17       8 r         2800 17       8 r         2771 05       6 r         2770 94       8 r         2712 60       7 uR         2684 29       7 uR         2670 67       6 uR         2582 57       7 r         2570 00       5 r         2582 57       7 r         2570 00       5 uR         2582 57       7 r         2570 00       5 uR         2582 57       7 r         6 uR       6 uR         2582 57       7 r         6 uR       6 uR         2580 34       4 uR         2516 00       4 uR         2493 67       4 u         4 uR       7 -0 01         2493 67       4 u	4810 71	101			3	<b>+</b> 58
4680 38       10 r       3345 62       3 + 55         3345 62       7 r       345 62       3 + 55         3345 13       30 r       8 r       30 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	$4722\ 26$	10 r				
3346 04       4       7r       10r       345 13       10r       3303 03       8r       3302 67       8r       3302 67       8r       3302 67       8r       3302 67       8r       3282 42       8r       4 000       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4 +003       4	4680 38	10 r				
3345 13 3303 03 3302 67 3282 42 3072 19 10 r 3035 93 3018 50 8 r 2802 11 4 2800 97 2771 05 2800 17 2771 05 6 r 2771 06 53 6 r 2712 60 7 uR 2684 29 7 uR 2670 67 2582 57 7 r 2570 00 2582 57 7 r 2570 00 2582 57 7 r 2570 00 2582 57 7 r 6 uR 2582 57 7 r 6 uR 2582 57 7 r 6 uR 2582 57 7 r 6 uR 2582 57 7 r 6 duR 2580 97 2570 00 2582 57 7 r 6 duR 2580 97 2570 00 2582 57 7 r 6 duR 2580 97 2570 00 2582 57 7 r 6 duR 2580 97 2570 00 2493 67 2493 67 2491 67 2491 67 2491 67 2491 67 2493 8 2463 47 2497 72 2449 76 2449 76 24	3346 04	4	1		-	1 00
3345 13 3303 03 3302 67 8 r 3282 42 3072 19 10 r 3035 93 3018 50 8 r 2802 11 2800 97 7 r 2800 17 2771 05 6 r 2770 94 2756 53 6 r 2712 60 7 uR 2684 29 26670 67 2582 57 7 r 2570 00 2582 57 7 r 2570 00 2582 57 2582 57 2582 57 2580 34 4 uR 2516 00 2493 67 2491 67 2491 67 2491 67 2491 67 2491 67 2491 67 2493 67 2491 67 2493 67 2491 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 24	3345 62	7 r	14	-0.08	1	
S		10 r	1		1	
3282 42		8 r	í	1 0 00		
3072 19 3035 98 3018 50 8r 2802 11 2800 97 7 r 2800 17 2771 05 8 r 27756 58 7 r 26684 29 2670 67 2582 57 7 r 2570 00 2582 57 2570 00 2567 99 5 uR 2582 57 2516 00 2493 67 2491 67 2491 67 2491 67 2491 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493 67 2493		8 r	} <del>4</del>	+ 0 03		
3072 19       10 r         3018 50       8 r         2802 11       4         2800 97       7 r         2800 17       8 r         2771 05       6 r         2770 94       8 r         2756 53       6 r         2712 60       7 u R         2684 29       7 u R         2608 65       8 r         2582 57       7 r         2570 00       5 r         2542 53       5 u R         2530 34       4 u R         2516 00       6 u         2493 67       4 u R         2491 67       4 u R         2469 72       3 u R         2469 72       3 u R         2469 72       2 u R         2449 76       4 u R         2439 94       4 u R         2439 94       4 u R         2439 74       2 u R         2443 54       1 u R         2415 54       1 u R         2415 54       1 u R		8 r	¹ 4	0.00		
3035 98       10 r       8 r       4 ÷ 0 03         2802 11       4       7 r       8 r         2800 97       7 r       8 r       5 ÷ 0 03       4 ÷ 0 02         2800 17       8 r       5 ÷ 0 04       5 ÷ 0 04       5 ÷ 0 04         2775 6 58       6 r       7 u R       5 ÷ 0 04       5 ÷ 0 01       5 ÷ 0 01       5 ÷ 0 01       5 ÷ 0 01       5 ÷ 0 01       5 ÷ 0 01       6 ÷ 0 01       6 ÷ 0 01       6 ÷ 0 01       6 ÷ 0 01       6 ÷ 0 01       6 ÷ 0 07       6 ÷ 0 07       6 ÷ 0 07       6 ÷ 0 07       6 ÷ 0 07       6 ÷ 0 07       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 01       7 ÷ 0 01       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 01       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 02       7 ÷ 0 01       7 ÷ 0 07       7 ÷ 0 07       7 ÷ 0 07       7 ÷ 0 07       7 ÷ 0 07       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 04       7 ÷ 0 03       7 ÷ 0 03       7 ÷ 0 03       7 ÷ 0 03       7 ÷ 0 03       7 ÷ 0 05       7 ÷ 0 05       7 ÷ 0 05       7 ÷ 0 05       7 ÷ 0 05 <td< td=""><td></td><td>10 r</td><td></td><td></td><td>4</td><td>+0.00</td></td<>		10 r			4	+0.00
3018 50 2802 11 2800 97 2800 17 2870 94 2776 55 2770 94 2684 29 2712 60 2684 29 2712 60 2582 57 27 0 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2570 00 2		10 r				
2802 11 2800 97 2800 17 2800 17 2800 17 28710 56 6r 27710 94 8r 2756 53 6r 2712 60 7 uR 2670 67 6 uR 2608 65 8r 2582 57 7 r 2570 00 5 r 2567 99 5 uR 2542 53 4 uR 2516 00 6 u 2493 67 2493 67 2479 85 4 uR 2463 47 2491 67 6 u 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 2489 94 4 u 2427 05 1 u 2427 05 1 u 2427 05 2415 54 1 u    5 +0 03 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 7 -0 01 7 -0 07 7 -0 03 7 -0 03 7 -0 03 7 -0 03 8 +0 02 8 +0 02 8 +0 02 8 +0 02 8 +0 02 8 +0 02		8 r				
2800 17			١.		_	
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		7 r	5	+0.03		
2770 94 8 r 2756 53 6 r 7 u R 2684 29 7 u R 2670 67 6 u R 2688 25 7 7 r 6 u R 2582 57 7 r 2570 00 5 r 8 u R 2542 53 5 u R 2530 34 4 u R 2516 00 6 u 2493 67 2479 85 4 u R 2469 72 2 u R 2463 47 4 u 2427 05 2 u R 2427 05 2415 54 1 u 8 -0 69 24 17 2475 54 1 u 8 -0 69 24 17 2475 54 1 u 8 -0 69 24 17 2475 54 1 u 8 -0 69 24 17 2475 54 1 u 8 -0 69 24 17 24 17 24 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18		8 r	ĺ			
2716 53 2712 60 7 uR 2684 29 7 uR 2670 67 6 uR 2608 65 8 r 7 r 6 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 5 +0 01 5 +0 02 6 uR 2582 57 7 r 6 +0 01 6 +0 01 6 +0 03 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 0			! =	204		
2712 60		8 r	} ə	0 04		
2712 60 2684 29 2670 67 2608 65 27 R 2608 65 2582 57 2570 00 5r 2567 99 5 uR 2542 53 5 uR 2542 53 4 uR 2516 00 6 u 2493 67 2491 67 6 u 2491 67 6 u 2491 67 2479 85 4 uR 2469 72 2479 85 2469 72 2479 85 2469 72 248 2480 74 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 2490 76 24		6 r	15	+004		
2684 29		7 u R		'	5	+0.02
2670 67 2608 65 5		7 uR		Ì	5	
2608 65 2582 57 2570 00 5 r 2570 00 5 r 5 uR 2542 53 5 uR 2530 34 4 uR 2516 00 6 u 7 -0 11 2498 67 4 u 2491 67 6 u 7 -0 21 7 -0 04 2499 72 2469 72 3 uR 2469 72 2470 75 2489 94 4 u 2427 05 1 u 2415 54 1 u  6 +0 006 6 +0 001 6 -0 07 6 -0 07 7 -0 01 7 -0 04 7 -0 05 8 -0 09 7 -0 52 8 -0 20 8 +9 8 +9 8 +0 22 8 -0 17		6 uR				
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			6	+006	•	, 0 02
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		7 r	6			
2567 99 2542 53 2530 34 4 uR 2516 00 6 u 2493 67 2491 67 2491 67 2497 85 2468 47 2468 72 2468 47 2457 72 2487 76 2489 94 2480 74 2427 05 2415 54 1 u  256 -0 01 6 -0 07 6 -0 07 6 -0 07 7 -0 04 7 -0 04 7 -0 04 7 -0 03 7 -0 03 7 -0 03 7 -0 03 8 -0 09 8 + 9 8 + 0 22 8 + 0 17		5 r	6			
2542 53 2530 34 2516 00 2498 67 2491 67 2491 67 2492 67 2479 85 2469 72 2469 72 2468 47 2457 72 2408 2449 76 2439 94 4 u 2430 74 24 u 8 — 0 39 7 — 0 03 7 — 0 05 8 — 0 69 8 + 9 2415 54 1 u 8 — 0 69 8 + 9 8 + 0 22 8 + 0 17		5 u R		,	6	0 01
2530 84		5 uR		1		
2516 00 2493 67 2491 67 2491 67 6 u 7 — 0 21 7 — 0 04 7 — 0 21 7 — 0 05 2469 72 2469 72 2463 47 2457 72 2449 76 2430 74 240 8 — 0 69 2430 74 2415 54 1 u 8 — 0 69 8 + 9 2415 54 1 u 8 + 0 22 8 — 0 17		4uR				
2493 67 2491 67 2479 85 2469 72 2469 72 2463 47 2457 72 2449 76 2439 94 2430 74 2430 74 2415 54 1 u		6 u	7	-011		
2491 67 2479 85 2469 72 2468 47 2468 47 2457 72 2449 76 2439 94 2430 74 2427 05 2415 54 1 u  7		4 u			7	0 04
2479 85 2469 72 2469 72 2463 47 2457 72 2449 76 1 2439 94 2430 74 2427 05 1 u 2415 54 1 u 8 — 0 39 7 — 0 03 7 — 0 52 8 — 0 20 8 + 9 8 + 9 8 + 0 22 8 — 0 17		6 u	7	0 21		
2469 72 2463 47 2457 72 2449 76 2439 94 2430 74 2427 05 2415 54 1 u		4 uR	7	0 30		
2463 47 2457 72 2449 76 2439 94 2430 74 2427 05 1 u 2415 54 1 u 8 — 0 39 7 — 0 52 8 — 0 20 8 + 9 8 + 9 8 + 0 22 8 — 0 17		3 u R			7	0 03
2449 76		4 n	8	- 0 39		
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		2 u R			7	0 52
2489 94						
2427 05 1 u 8 +0 22 2415 54 1 u 8 -0 17			8	- 0 69	-	
2427 05			8 -	<b>⊢</b> 9		
2415 54 1 u 8 -0 17		1 u			8	+0.22
		1 u			8	
	2407 98	6 u	9	0 61	-	

Die Serien werden durch die Formeln dargestellt

1 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 42945 \ 32 - 131641 \ n^{-2} - 1236125 \ n^{-4}$$

ν₁ = 386 39, ν₂ = 189 77  
2 Nebenserie 
$$10^6 λ^{-1} = 42954 59 - 126919 n^{-2} - 632850 n^{-2}$$

 $u_1 = 389\,06, \quad 
u_2 = 189\,67$ Die Formel für die erste Nebenserie ist wieder ungenugend, weil die Structur der Triplets nur bei den ersten beiden Gliedern erkennbar ist, dem ist es wohl zuzuschreiben, dass die u in beiden Serien nicht identisch sind Beide Serien laufen an derselben Stelle aus, beide geben für n = 3 die kleinsten positiven Werthe.

Im Zn-Spectrum sind noch zwei gleiche Triplets vorhanden

Das erste dieser Triplets ist verbreitert nach Violett, es liegt dicht neben dem Triplet n=5 der ersten Nebenserie, wie wir das auch bei anderen Elementen finden; das zweite ist symmetrisch verbreitert und liegt bei n=6 der ersten Nebenserie.

Das Zink zeigt im Ultraviolett eine einzelne unverhältnissmässig starke umgekehrte Linie, wohl die stärkste des ganzen Spectrums, deren Wellenlänge nach Ames 2138 ist. Wir werden Aehnliches bei Cd und Hg finden. Rydberg meint, dass auch im Zn-Spectrum sich die mit Abezeichneten Paare finden. Er rechnet als solche:

$$\begin{array}{c|c} 2558.03 \\ 2502.11 \\ \hline \\ 2138.5 \\ 2099.0 \\ \hline \\ 2060.8 \\ 2024.2 \\ \end{array} \right\} \begin{array}{c} \text{Differenz: } 870.88 \\ \\ 880 \\ \\ 877.3 \\ \end{array}$$

Kayser und Runge haben nur das erste Paar photographirt, die folgenden giebt Hartley. Ob die Wahl dieser Paare und ihre Beziehung berechtigt ist, lässt sich vorläufig nicht controlliren.

431. Die gesetzmässigen Linien des Cadmiums sind folgende:

λ	Intensität	1. N	Vebenserie	2. Nebenserie		
٨	THECHSICAL	n	Abweich.	n	Abweich.	
5086.06	10 r			3	+ 68	
4800.09	10 r			3	$\begin{array}{ccc} + & 61 \\ + & 57 \end{array}$	
4678.37	9 <b>r</b>			3	57	
3614.58	4	1				
3613.04	8 r	4	+0.06			
3610.66	10 r	]				
3467.76	7 r	1 4	+0.03			
3466.33	9 <b>r</b>		•			
3403.74	9 r	4	0.01	١.	1 2 24	
3252.63	8 u R			4	+0.01	
<b>3133.2</b> 9	S u R			4	+0.08	
3081.03	6 u R			4	+0.12	
2982.01	1	11 .		-		
2981.46	4 r	5	0.19			
2980.75	8 r	[]				
2881.34	4 r	5	0.02			
2880.88	7 r	1		_	0.00	
2868.35	5 u R	1 _	0.04	5	0.02	
2837.01	7 r	5	0.04	-	Ó 04	
2775.09	5 u R	١.		5	0.01	
2764.29	3 r	6	+0.56			
2763.99	6 r	1		₌	0.09	
2733.97	4 u R			5	-0 02	
2712.65	5 u R	1 0	1 0 04	0	+0.03	
2677.65	7 u	6	+0.01			
2660.45	4 u R	7	+0.37			
2639.63	5 r	6	+0.29	-	1 0 10	
2632.29	3 u R			6	+0.12	
2629.15	4 u R		0.44	0	+0.09	
2601.99	3 u	8	- 0.11	6	0.00	
2592.14	5 u R			8	— 1.75	
2582.86	6 u	_	0.10	0	- 1.73	
2580.33	3 u	7	-0.16	7	und 9	
2553.61	4 u R			1 1	ини э	

λ	Intensitàt	1 Nebenserie n Differenz	2 Nebenserie n Differenz
2544.90 2525.57 2521.74 2507 93 2491 1) 2474.15	3 u 2 u 1 u 1 u	7 — 0 06 8 — 0 33	7 +316 8 -071 8 -085

Die Formeln für die Seisen lauten

- 1 Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} = 40755 21 128635 n^{-2} 1289619 n^{-1}$ 
  - $\nu_1 = 115939, \ \nu_2 = 54204$
- 2 Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} = 40797 12 126146 n^{-2} 555137 n^{-4}$  $\nu_1 = 1171 68, \quad \nu_2 = 541.78$

In Bezug auf die erste Nebenserie ist wie in den vorigen Fällen zu bemerken, dass sie berechnet ist, bevor der wahre Bau erkannt war, und dass sich auch jetzt eine genaue Rechnung noch nicht duichführen lässt, weil nur die zwei ersten Triplets vollstandig erhalten sind. Bei ihnen aber ergeben sich dieselben Werthe von  $\nu_i$  und  $\nu_2$ , welche in dei zweiten Nebenserie erhalten sind, wie folgende Tabelle zeigt

		Differenz $\nu_i$		Differenz v2	
	27665 73	1171 33	28837 06	542 39	29379 15
Differenz	11 79		11 90		
	27677 52	1171 44	28848 96		
Differenz	18 25				
	27695 77				
	33534 43	1171 64	34706 07	542 81	35248 38
$D_1$ fferenz	6 18		5 5 5		
	33540 61	1171 01	34711 62		
Differenz	7 99				
	<b>33548</b> 60				

Wir haben im Cd-Spectrum noch drei Triplets gefunden, das eine unscharf nach Violett hinter n=5 der ersten Nebenseile, das zweite symmetrisch verbieitert hinter n=6, endlich ein starkeres umgekehrtes im aussersten Ultiaviolett. Die Wellenlangen sind

Dann haben wir einige Paare, deren Schwingungsdifferenz gleich  $\nu_i$  ist, endlich besitzt Cd eine einzelne ungewohnlich starke umgekehrte Linie im Ultraviolett bei 2288 10, die der einzelnen Linie im Zn wohl entsprechen wird

Rydberg fuhrt einige Paare an, welche eine etwas grossere Schwingungsdifferenz besitzen, als 2 $\nu_i$  Die Linien dreier dieser Paare haben wir auch im Bogen beobachtet

¹⁾ Von J Ames beobachtet Phil Mag (5) 30 p 33-48 (1890)

mit den Schwingungsdifferenzen 2483 9, 2482 22, 2484 33, 2484 43

Wir haben das erste dieser Paare im Bogen nicht gefunden, es sind daher die Zahlen von Bell genommen Rydberg halt diese Paare fur die mit A bezeichneten Linien, und sie haben ja in der That eine Schwingungsdifferenz von etwas mehr als 2 v,

432. Die Linien des Quecksilber-Spectrums, welche fur uns in Betracht kommen, sind folgende

λ	Differenz	1 Nebenserie n Abweich	2 Nebenserie n Abweich
5460 97	10 r		3 + 57
4358 56	9 r		$\begin{vmatrix} 3 & + & 57 \\ 3 & + & 56 \end{vmatrix}$
4046 78	6 r		3 + 30
3663 46	?		3 + +0
3663 05	6r?	II .	
3655 00	5r	<b>}</b> 4	
3650 31	10 r	]]	
3341 70	6 u R	ľ	4 -001
3131 95	7r	h	4 -001
3131 66	8r	<b>\}</b> 4	
3125 78	9 r	-	
3027 66	91	K	
3025 79	l .	_	
3023 64	5	<b>\}</b> 5	
3021 68	9	11	
2967 64	9	h	
2967 37	?	} 4	
2925 51	7 uR	Į)	5 +002
2893 67	6 u R		$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
2803 69	4 u R	6	4 - 000
2759 83	5 u R	0	6 +005
2752 91	6 u R		$\begin{vmatrix} 6 & +0.05 \\ 4 & +0.01 \end{vmatrix}$
2699 74	3 u	7	1 1002
2675 20	2 u	'	7 +024
2655 29	5 r	1	
2653 86	5 r	5	
2652 22	7 r	"	
2576 31	7 u R	l'	5 +001
2536 12	?	h _	
2534 89	7 r	5	
2482 14	4 u	6	1
2464 15	5 u R		5 0.05
2446 96	5 u R		$\begin{bmatrix} 5 & +0.05 \\ 6 & +0.04 \end{bmatrix}$
2399 64	4 u	7	' '
2378 40	5 u R	6	
2345 41	4 u R		6 -0 07
2301 57	1 u	7	1
		1	ŧ.

Es sind also wieder dieselben Verhaltnisse, wie bei den vorigen Elementen Die Triplets der ersten Nebenserie sind noch complicirter gebaut, als die der anderen Elemente, da die Linien aus 4, 3 und 2 Componenten bestehen Nur die zwei eisten Tilplets sind durch Runge und Paschen1) vollständig in Geisslerrohren erhalten worden, wahrend im Bogen die Linien

35

¹⁾ C Runge und F Paschen, On the compound triplets in the line spectrum of mercury Astrophys J 14 p 49-51 (1901), Drudes Ann 5 p 725-728 (1901) Kayser, Spectroscopie II

zu unscharf sind, um die Trennung zu gestatten Die Structur ergiebt sich aus folgender Tabelle

		$\nu_1$		$v_2$	
	27296 60	4632 39	31928 99	1767 82	33696 81
Differenz	3 05		2 96		3 06
	27299 65	4632 30	31931 95	1767 92	3369987
Differenz	60 13		60 06		
	2735978	4632 23	31992 01		
Differenz	35 15				
	27394 93				
	33028 81	4631 86	37660 67	1769 64	39430 31
$\mathbf{D}_{\mathbf{l}}$ fferenz	$20 \ 41$		20 29		19 14
	33049 22	4631 74	37680 96	1768 92	30449 45
Differenz	23 50		23 31		
	33072 72	4631 55	37704 27		
$\mathbf{D}_{1}$ fferenz	$21\ 45$				
	33094 17				

Die Gleichungen für die beiden Serien lauten nach der Berechnung von Kaysei und Runge

1 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 40159 \ 60 - 127484 \ n^{-2} - 1252695 \ n^{-4}$$
 $\nu_1 = 4633 \ 27, \quad \nu_2 = 1767 \ 91$ 
2 Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} = 40217 \ 98 - 126361 \ n^{-2} - 613268 \ n^{-4}$ 
 $\nu_1 = 4633 \ 03, \quad \nu_2 = 1767 \ 43$ 

Dazu ist jedoch zu bemerken, dass die erste Formel nicht ganz richtig sein kann, weil der Bau der Triplets nicht genugend bekannt ist, daher zeigen sich auch grossere Differenzen zwischen Rechnung und Beobachtung Feiner ist wieder ein Triplet bei n=5 der ersten Nebenserien gefunden, welches verbreitert nach Violett ist, und ein symmetrisch verbreitertes bei n=6, welche nur mit geringer Genauigkeit gemessen sind

Dann ist eine Reihe von Paaren mit dei Differenz  $\nu_1$  gefunden, endlich besitzt Hg eine isolirte ungewohnlich starke Linie bei 253672 Rydberg meint, sie gehore zu den mit A bezeichneten Linien Er rechnet dazu das Paar

und 2536 soll die erste Linie eines zweiten Paares sein, die zweite Linie wurde etwa bei 2030 liegen, ist aber bisher nicht beobachtet — Ob diese Hypothese richtig ist, lasst sich nicht prufen

433. Von den Elementen der dritten Mendelejeffschen Colonne sind nur für Al, In, Tl Gesetzmassigkeiten beobachtet worden Von Bor sind im Bogen nur zwei Linien sicher gemessen, die ein Paar zu bilden scheinen

$$\begin{array}{c} 249780 \\ 249684 \end{array} \} \ \nu = 154$$

Wenn Rydberg aus ihnen und noch 3 Linien, deren eine von Hartley, die beiden andern von Ciamician beobachtet sind, zwei Serien von Paaren construirt, so ist das vollkommen hypothetisch

Ebenso hypothetisch ist die Rechnung von Rydberg für Ga Hier sind nur 2 Linien beobachtet Rydberg nimmt an, sie bilden ein Paar, sie gehoren zur zweiten Nebenserie Dann construit er aus der Analogie mit den benachbarten Elementen ein vollstandiges Spectrum hinzu Wenn ich auch glaube, dass seine Construction ziemlich das Richtige getroffen hat, so will ich doch dies hypothetische Spectrum übergehen Eine photographische Feststellung des wirklichen Spectrums wase aber sehr interessant

434. Die Elemente Al, In, Tl dagegen besitzen je zwei Serien von Paaren, die eine Serie enthalt starkere leicht umkehrbare Linien, wir nennen sie daher erste Nebenserie. Diese Bezeichnung wird noch dadurch gestutzt, dass die erste Linie selbst wieder aus zwei Linien zusammengesetzt ist, was an die Elemente der vorigen Mendelejeffschen Colonne erinnert, die Linien der anderen Serie sind schwacher, unscharfer, einfach, wir nennen diese Serie daher zweite Nebenserie

Alle diese Serien werden im Ganzen durch unsere Formeln genugend dargestellt, allein es ist bemerkenswerth, dass die Formel für die erste Nebenserie des Al und für die zweite des Tl ei heblich schlechter passt, als für alle bisher besprochenen Serien

Fur das Aluminium ergiebt sich folgende Tabelle

					_==	-	
,	Intensitat	1 n		Nebenserie Abweich	2	1	Nebenserie Abweich
3961 68	101			manufacture and particular source and	Ī	3	+ 53
3944 16	10 r	1			1	J	- 52
3092 95	6 r	1					
3092 84	91	1	4				
3082 27	10 r	J					
<b>26</b> 60 <b>4</b> 9	9 <b>r</b>				1	4	0.0
$2652\ 56$	9 r				1	-	0.0
257549	4 r	n			1		
2575 20	8 <b>r</b>	1	5				
2568 08	9 <b>r</b>	J.					
237852	5 <b>r</b>				1	5	0.0
2372 21	4 r				1	U	0 0
2373 45	41	1					
2373 23	6 r	1	6				
2367 16	8 r	)					
$2269\ 20$	8 r	1	7	-0.04	l		
2263 52	8 r	1	•	+0.03			
226383	3 r				1	6	0.0
2258 27	3	١.			}	U	0 0
2210 15	61	ţ	8	$^{+015}_{+017}$			
<b>2204 7</b> 3	6 r	1	J	+017			
2204 73	6 r				}	7	0 08
2199 71	1 r				1	•	+0.33
2174 13	2 r	1	9	<b></b> 0 15			
2168 87	2 r	1	U	0 13			
2150 69	1 r	ll₁	0	<b>—</b> 0 26			
2145 48	1 r	15"	·	0 31			
2134 81	1 r	11	1	<b>—</b> 0 01			
212952	1 r	15"		-0.21			
212344	1 r	ll ₁	2	+0.28			
211858	1 r	15"		+044			

Berechnet man die Gleichungen für die erste Nebenserie aus den ersten Paaren n=4, 5, 6, so eihalt man für die folgenden Paare, n=7 bis n=12 wachsende positive Abweichungen gegen die Beobachtungen, welche bis zu 14 A E gehen Das zeigt, dass noch ein weiteres Glied in der Formel fehlt Da aber durch ein solches alle Constanten unsicherer werden, ist die Formel aus den Gliedern n=7 bis n=12 berechnet worden Berechnet man nach ihr die Wellenlangen für n=4, 5, 6, so erhalt man viel zu grosse Werthe, woraus zu schließen ist, dass das fehlende Glied hier, — abweichend von den übrigen Formeln, — positives Vorzeichen haben muss

Die Formeln lauten

1 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 48308 \ 2 - 156662 \ n^{-2} - 2505331 \ n^{-4}$$

$$\nu = 112 \ 0$$
2 Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} - 482444 - 127527 \ n^{-2} - 687910 \ n^{-1}$ 

2 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 48244.4 - 127527 \,\mathrm{n}^{-2} - 687819 \,\mathrm{n}^{-1}$$
  
 $\nu = 112.0$ 

Im Ultraroth muss das Paar n=5 der ersten Nebenserie liegen Wahrscheinlich entspricht ihm eine von Becquerel beobachtete Linie bei 11280 welche er als "vielleicht mehrfach" bezeichnet

Wir haben noch zwei Paare mit derselben Schwingungsdifferenz beobachtet, die beide nach Roth verbreitert sind-

$$2426 \ 22$$
  
 $2419 \ 64$   $\nu = 112 \ 1,$   $2231 \ 27$   
 $2225 \ 27$   $\nu = 110 \ 8$ 

Das erste Paar liegt wieder hinter n=5 der ersten Nebenserie Rydberg nimmt nach ungenauen Messungen noch einige weitere Paare an, welche aber, wie unsere Messungen zeigen, keine Paare mit derselben Schwingungsdifferenz sind

Rydberg ordnet übrigens auf Grund der alteren unvollständigen Messungen und bei Unkenntniss des Aussehens der Linien die Paare, ganz anders zu Serien Zur ersten Nebenserie rechnet er die Linie von Becquerel und unsere Paare n=4 und n=5 derselben Serie; weitere Glieder kennt er nicht Die Differenzen zwischen Beobachtung und Rechnung betragen aber für diese drei Glieder -19, +34, -14 A. E., also ein ganz ungenugender Anschluss seiner Gleichung Zui zweiten Nebenserie rechnet er unsere Glieder n=3, n=4 der zweiten Nebenserie, dann aber die Glieder n=6 bis n=12 der ersten Nebenserie. Die Differenzen zwischen Beobachtung und Rechnung sind +3, +13, +9, -4, -6, -6, -5, -3, -3 A. E. was auch ganz ungenugend ist, wahrend bei uns der Anschluss gut ist Zudem zeigt das Aussehen der Linien, z. B., dass n=6 dieifach ist, dass diese Gruppen zur ersten, nicht zur zweiten Nebenserie gehören

**435.** Die gesetzmassigen Linien des **Indiums** enthalt folgende Tabelle

λ	Intensitàt		benserie Abweich	ebenserie Abweich
4511 44 4101 87 3258 66 3256 17 3039 46 2932 71 2753 97 2714 05 2710 38 2601 84 2560 25 2523 08 2521 45 2468 09 2468 09 2460 14 2430 8 2429 76 2399 33 2389 64 2379 74 2306 8 2278 8 2260 6 2241 6 2230 9 2218 3 2211 2 2200 0	10 r 8 r 5 r 10 r 8 r 6 r 6 r 6 r 8 r 7 r 4 r 2 r 2 r 4 r 1 r 1 r 1 r 1 r 1 r			
2197 5 2187 5 2180 0	1 r 1 r 1 r	11 12 13	$-09 \\ -08 \\ -06$	

Die Formeln für die Serien lauten

1 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 44515 4 - 139308 n^{-2} - 1311032 n^{-4}$$

$$v = 2213.2$$
- 44535.0 - 126766.n⁻² - 643584

2 Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 44535.0 - 126766 \text{ n}^{-2} - 643584 \text{ n}^{-4}$$
  
 $\nu = 2213.2$ 

Sie sind in beiden Fällen aus den Gliedern n=4, 5, 6 berechnet Fur die erste Nebenserie ist die complicirte Structur für die Glieder n=4, 5, 6, 7 beobachtet, für n=8 nur ein Paar, und für die folgenden bis n=13 nur die starkere Linie, ebenso sind bei der zweiten Nebenserie für n=9 und n=10 nur je eine Linie beobachtet

Ausserdem haben wir im In noch ein stark verbreitertes schwaches Paar gefunden  $\begin{array}{ccc} 2720\ 10 \\ 2565\ 59 \end{array} \nu = 2214\ 0$ 

436. Die Linien der Serien vom Thallium sind folgende

=	λ	Intensitat	1 n	Nebenserie Abweich	2 n	Nebenserie Abweich
	9350 65 3775 87 3529 58 3519 39	10r 10r 8r 10r	4	+002	}	3 — 168 — 83

		1 1	Nebenserie	2 1	Vebenserie
)	Intensitat	n	Abweich	n	Abweich
3229 88	9 r	1		4	<b> 21 7</b>
2921 63	61	} 5	0 07		
2918 43	91	١٢			
2826 27	81			5	<b>— 3 65</b>
2767 97	10 ı	4	- 0 04		
2710 77	5 r	} 6	+0.13		
2709 33	8 r	1			
2665 67	6 r			6	<b>—169</b>
2609 86	41	} 7	0 02		
2609 08	6 r	ι.			_
2585 68	6 r			7	+001
2580 23	8 r	l		4	-1386
2553 07	3 r	} 8	<b>—</b> 0 12		
2552 62	5r	1			
2538 27	3 r	١.		8	+0.04
2517 50	4r	9	- 0 34		
2508 03	2 r			9	+0.01
<b>2494</b> 00	3 r	10	<b>—</b> 0 19	١	
2487 57	11	١.,		10	+0.08
2477 38	2 r	11	+0.06	١	
2472 65	11	1.0	1 004	11	-021
2465 54	11	12	+024		
2462 01	. 11		1 0 4#	12	-0.03
2456 53	1 r	13	+047		
2453 87	1 r	4.4	1 0.00	13	+0.07
2449 57 2447 59	11	14	+0.68		1 0 00
2441 09 2444 00	11	15	1 0 50	14	+022
2442 24	11	13	+079	4=	0.04
2439 58	1 r 1 1	16	1 0 05	15	- 0 01
2879 66	7r	5	$\frac{+095}{-007}$	i	
2316 01	6r	"	001	5	-2 45
2237 91	6 r	6	+010	9	- 2 48
2207 13	4 r	"	7 0 10	6	-1 10
2168 68	5r	7	0 01	0	- 1 10
2152 08	21	١.	0 172	7	+014
2129 39	2r	8	- 0 01	١.	T 0 14
2119 21)	7-	1	0 1/2	8	+03
21051		9	+0.35	١	103
2098 5	1		1 55	9	+05
2088 8		10	+060	1	1 0
2083 2	1			10	<b>—</b> 0 3
2077 3		11	+0.80		
2072 4	1			11	-09
2069 2	1	12	+128	l	
2062 3		13	+0.89		
2057 3	1	14	+094	l	
2053 9	1	15	+ 1 55	l	

Die Serienformeln lauten

1 Nebenserie 
$$10^{\circ}\lambda^{-1} = 415427 - 132293 \,\mathrm{n}^{-2} - 126522 \,\mathrm{n}^{-1}$$
  
 $\nu = 77949$ 

2 Nebenseiie 
$$10^{6} \text{A}^{-1} = 41506 \text{ 4} - 122617 \text{ n}^{-3} - 790693 \text{ n}^{-1}$$
 $\nu = 7794 \text{ 9}$ 

Die erste Nebenserie ist dabei aus allen von uns beobachteten Linien berechnet, und dei Auschluss ist recht befriedigend, da die Genauigkeit der Messungen bei den meist umgekehrten Linien massig ist Fui n=3 ergiebt

A PROPERTY AND A

¹⁾ Die Linien von hier an sind nur von Colnu beobachtet, von uns auf Rowlands Normalen umgerechnet Sie werden eiheblichere Beobachtungsfehlei haben

die Formel 8910 und 5268, wahrscheinlich werden die wahren Linien grössere Wellenlange haben, aber sie sind beide nicht beobachtet worden

Die zweite Nebenserie macht Schwierigkeiten, sie stimmt viel schlechter, als die meisten anderen Serien. Obige Formel ist berechnet aus den Gliedern n=7 bis n=15, um die Constanten moglichst genau zu haben. Durch andere Berechnung konnte man naturlich den Anschluss für die ersten Glieder sehr viel besser machen, dann weichen die hinteren starker ab

Auch Tl hat zwei uberflussige Paare

Das erste ist verbreitert nach Roth, das zweite, welches hinter dem Paare n = 5 der ersten Nebenserie liegt, ist wieder verbreitert nach Violett

437. Noch fur ein Element, das Mangan, haben Kayser und Runge¹) zwei Serien gefunden, welche Triplets besitzen und den Character von Nebenserien haben, da sie an deiselben Stelle auslaufen Das Spectrum ist im Uebrigen nicht genauer untersucht, sondern nur die leicht in die Augen fallenden Triplets sind gemessen Die Messungen ergeben

0		
)	1 Nebenserie n Abweich	2 Nebenserie n Abweich
4823 68 4768 58 4754 21 3569 95 3548 16 3531 95 3178 59 3161 14 3148 29 2940 49 2925 67 2914 72 2726 27 2713 47 2704 08	$   \left. \begin{array}{c}     0 00 \\     +0 01 \\     -0 02   \end{array} \right. $ $   \left. \begin{array}{c}     -0 01 \\     5 -0 03 \\     -0 04 \\     +0 02 \\     6 -0 05 \\     +0 03   \end{array} \right. $	$   \left. \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Die Formeln lauten

1. Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 41223 \, 86 - 125299 \, n^{-2} - 1377549 \, n^{-1}$$
  
 $\nu_1 = 172 \, 07, \quad \nu_2 = 129 \, 14$ 

2 Nebenserie 
$$10^{8}\lambda^{-1} = 41222 \ 15 - 119890 \ n^{-2} - 580770 \ n^{-4}$$
  
 $v_1 = 173 \ 78, \quad v_2 = 129 \ 14$ 

Das eiste Triplet der ersten Nebenserie besteht auch hier aus mehrfachen Linien, die Anordnung scheint aber noch verwickelter zu sein, als bei den Elementen der zweiten Mendelejeffschen Colonne

438. Nachdem ich so in moglichstei Kurze, doch mit Angabe des Zahlenmaterials, alles, was Kayser und Runge an Serien gefunden haben, zusammengestellt habe, muss ich noch naher auf die Untersuchungen von Rydberg eingehen

¹⁾ H Kaysei und C. Runge, Uebei die Spectren der Elemente 7 Abschnitt Ueber die Spectren von Zinn, Blei, Arsen, Antimon, Wismuth Abh Berl Akad 1894

Es ist schon angegeben, dass seine Gleichung zunachst die Gestalt hat

$$n = n_o - \frac{N_o}{(m + \mu)^2}$$

wo n die Schwingungszahl einer Linie bedeutet,  $N_o$  für alle Serien constant sein soll und zwar gleich dei Constanten, die sich aus der Balmerschen Formel für Wasserstoff ergiebt  $N_o=109721$ 6, fernei durchlauft m die Reihe der ganzen Zahlen für die verschiedenen Linien einer Serie,  $n_o$  und  $\mu$  sind für die betreffende Serie characteristische Constante

Die Formel wurde der von Kayser und Runge wesentlich vorzuziehen sein, wenn sie dasselbe leistete, da sie nur 2 Constanten  $n_o$  und  $\mu$  besitzt Aber es zeigt sich, dass sie die Beobachtungen schlecht wiedergiebt, nach Rydbergs eigenen Tabellen ist fast kein Element vorhanden, wo nicht Abweichungen bis zu 10 A E vorkommen, und es sind selbst solche von 34 A E Dabei ist sehr auffallend, dass namentlich die zweite Nebenserie durchaus schlecht dargestellt wird, dass in den Abweichungen ein deutlicher Gang zu bemerken ist Z B sind bei Ca die Abweichungen der sich folgenden Triplets -7, +17, +2, -5, -7, -10, bei Al +3, +13, +9, -4, -6, -5 u s w, bei Tl -1, +17, +5, -3, -2 u s w also immer bei dem ersten Glied eine kleine, positive oder negative Differenz vorhanden, dann folgt eine grosse positive Differenz, die abnimmt, um wachsenden negativen Differenzen Platz zu machen Man konnte einwenden, dass Rydbergs Zahlenmaterial zu schlecht sei, wir haben dahei fur zwei Falle!) seine Formel auf unsere Beobachtungen angewendet, und ich will die Zahlen hier anfuhren

Berechnet man fur die Hauptserie des K die Constanten no und  $\mu$  aus den Wellenlangen 7665 6 und 4044 29, so erhalt man fur die weiteren Glieder

Beobachtet	Abweichung
3446 5	+157
3217 3	+ 20 6
3102 2	+ 22 7
3034 9	+ 23 2
29923	+236
2963 4	+238
29428	+238
	3446 5 3217 3 3102 2 3034 9 2992 3 2963 4

Fur die beiden Nebenserien des Mg haben wir aus allen gemessenen Linien nach der Methode der kleinsten Quadrate die Rydbergschen Constanten berechnet, indem wir fur  $N_o$  den auf Rowlands Normalen reducirten Weith 1097041 inahmen. Man findet die Formeln für die erste Linie der Triplets

$$10^8 \text{ n} = 39793 50 - 109704 1 (m + 0.825366)^{-2}$$
  
 $10^8 \text{ n} = 39793 50 - 109704 1 (m + 0.342151)^{-2}$ 

¹⁾ Siehe H Kayser und C Runge, Ueber die Spectien der Elemente Abschnitt 3 und Abschnitt 4 Abhandl der Berl Akad 1890 und 1891

m	Berechnet	Beobachtet	Differenz	Differ geg unsereFormel	Fehlergrenze
2	3838 66	3838 44	- 0 22	0 02	0 03
3	3096 29	3097 06	+077	+001	0 03
4	2850 47	_			
5	2735 18	2736 84	+ 1 66	0 00	0 10
6	2671 04	2672 90	+186	- 0 25	0 20
7	2631 44	2633 13	+169	- 0 67	1 00
2	5051 73	5183 84	+ 132 11	+ 53 11	_
3	3336 43	4336 83	+ 0 40	- 0 03	0 03
4	2943 34	2942 21	1 13	+005	0 03
5	2781 68	2781 53	0 15	0 02	0 03
6	2697 88	2698 44	+ 0 56	+011	0 10
7	2648 41	2649 30	+ 0 89	+027	0.50

Man wird ohne Weiteres zugeben, dass unsere Foimel mehr leistet, dass die Rechnung innerhalb der Fehlergrenzen bei Rydberg nicht mit der Beobachtung übereinstimmt.

Lasst man aber die Constanz von  $N_o$  bei Rydberg fallen, so stellt seine Gleichung die Beobachtungen ebenso gut dar, wie unsere, in einzelnen Fallen etwas schlechter, in anderen etwas bessei. So muss in der obigen Serie von K fur  $N_o$  987436 gesetzt werden, um ähnlich zu passen, wie unsere Formel

Der Vorzug der Rydbergschen Formel ist damit aber verschwunden, sie hat auch drei zu bestimmende Constante. Dass sie so weit bei unverandertem Werth von  $N_o$  passt, liegt nur daran, dass auch nach unseren Resultaten die eine Constante (bei uns B genannt) sich verhaltnissmassig wenig andert

Das legt allerdings die Vermuthung nahe, dass in der wahren Formel, welche weder Rydberg noch wit gefunden haben, eine allen Formeln gemeinsame Naturconstante vorkommt. Aber gegenüber den bisher aufgestellten Formeln heisst es der Beobachtung Zwang anthun, wenn man die Constanz einer Grosse, No oder B, behauptet

439. Auch auf anderem Wege lasst sich zeigen, dass Rydbergs Annahme zwar angenahert, aber nicht streng richtig ist. Er kommt zu dem Gesetz auf folgende Weise. Die Regelmässigkeit der Serien legt den Gedanken nahe, die Wellenlangen als Function einer Grosse m. zu betrachten, welche die Reihe der ganzen Zahlen durchlauft. Um die Function von m. zu finden, trägt Rydberg die ganzen Zahlen als Abscissen, die sich folgenden Wellenlangen einer Seile als Ordinaten auf. Die Endpunkte der Ordinaten werden durch eine Curve verbunden, welche zwei Assymptoten parallel den Axen zu besitzen scheint. Der Versuch, die Curve als gleichseitige Hyperbel zu betrachten, zeigt jedenfalls, dass die Wellenlangen die Werthe einer sich gleichmassig andernden Function von m sind, wenn auch die gleichseitige Hyperbel nicht die währe Curve ist. Da die Constanz der Schwingungsdifferenz der Paare und Triplets erkannt ist, nimmt Rydberg statt der Wellenlängen die



Schwingungszahlen Er berechnet eine Tabelle, deren Horizontalreihen durch die Schwingungsdifferenzen zwischen den sich folgenden Gliedern je einer Seile gebildet sind Dabei findet er, dass sich die Horizontalreihen so oldnen lassen, dass in allen Verticalspalten die Zahlen von oben nach unten abnehmen, und ebenso von der letzten Zahl einer Spalte zur ersten der nachstfolgenden Danach scheint es wahrscheinlich, dass sich die sammtlichen Schwingungsdifferenzen durch eine einzige Function  $F(m+\mu)$  darstellen lassen Fur jede Reihe ist  $\mu$  constant und  $\mu$  nimmt nach einem unbekannten Gesetz so zu, dass es im Ganzen in einer Spalte um weniger als eine Einheit wachst

Ist diese Annahme richtig, so folgt daraus für die Schwingungszahl  $n_m$ , welche dem  $m^{ten}$  Gliede entspricht

$$n_m = n_{m+1} - F(m + \mu)$$
  
 $n_{m+1} = n_{m+2} - F(m + \mu + 1)$ 

Da mit wachsendem m<br/> die Schwingungszahlen sich einer festen Grenze $\mathbf{n}_o$ zu<br/> nahern scheinen, folgt durch Addition der Gleichungen

$$n_m = n_0 - \sum_{m=m}^{\infty} F(m + \mu),$$

oder, wenn man für die Summe iechts das Zeichen f  $(m + \mu)$  einfuhrt

$$n_m = n_o - f(m + \mu)$$

Die Function f ware für alle Serien dieselbe und nur  $n_o$  und  $\mu$  konnten sich ändern

Nach der Balmerschen Formel ist für Wasserstoff

$$n_{\rm m} = 274304 - 109721.6 \, {\rm m}^{-2}$$

Es muss daher fur einen besonderen Werth von  $\mu$ , etwa  $\mu'$ ,

$$f(m + \mu') = 109721 6 m^{-2}$$

sein Nimmt man an, dass diese Gleichung für beliebige Werthe von m gilt und setzt  $m + \mu - \mu'$  statt m im f, so wird

$$\mathbf{f}(\mathbf{m} + \mu) = 109721 \ 6 \ (\mathbf{m} + \mu - \mu')^{-2}$$

und demnach fur alle Serien

$$n_{\rm m} = n_{\rm o} - 1097216 \,(m + \mu - \mu')^{-2}$$

wo man nur fur  $\mu - \mu'$  wieder  $\mu$  zu schreiben braucht, um die Rydbergsche Gleichung zu haben

440. Es lasst sich aber leicht zeigen, dass die Hauptannahme von Rydberg nicht richtig ist. Hat man eine Tabelle der Schwingungsdifferenzen in der oben erwähnten Weise aufgestellt und stellt sie graphisch dar, indem man die m als Ordinaten, die Schwingungsdifferenzen als Abscissen auftragt, die Endpunkte der Abscissen durch Curven verbindet, so sollen diese Curven sich nicht schneiden, sondern durch Parallelverschiebung mit einander zur Deckung gebracht werden konnen. Rydberg hat eine solche Tabelle aufgestellt¹), er findet einige Widerspruche gegen seine Hypothese, meint aber,

¹⁾ Siehe p 36 seiner Abhandlung

sie berühen auf ungenauer Bestimmung der Wellenlangen Ich lasse daher eine andere Tabelle folgen, welche alle von Kayser und Runge beobachteten Serien enthalt. In den Fallen, wo die Triplets oder Paare complicit gebaut sind, sind die Differenzen der immer einfachen dritten oder zweiten Linien genommen, bei den Hauptserien von Na und K ist nur die zweite Serie der starkeren Linien genommen

m = 8	3 4	5	6	7	8		9	10	11 1	2 1	3
Al 1 N S Mg 1 N S In 1 N S Cd 1 N S Zn 1 N S Hg 1 N S		6496	3305	1934	1178	750	503	349	243		
Mg 1NS		6237	2774	1475	877	562					
Mg 1 N S In 1 N S TI 1 N S Cd 1 N S Zn 1 N S Hg 1 N S Li H S		6158	2789	1502	886			į			
Tl 1NS		5895	2662	1426	851		1	1			
Cd 1 N S		5868	2636	1409			1				
Zn 1 N S		5812	2633	1415	849			1	1		
Hg 1 N S		5750	2596	1404			0.0	220			
ы нь	16026	5545	2545	1379	826	534	363	259			
Ag 1 N S		5462	2503								
Ag 1 N S Cu 1 N S		5453	2505			¥00	074		1		
L ₁ 1 N S H		5344	2471	1343	810	538	354	050	400	140	90
H		5333	<b>24</b> 68	1341	809	525	359	258	190	146	40
Ca 1 N S		4997	2307	1255	741	405					
Na H S	13303	4772	2255	1243	.760	495			1	1	
Na H N S S S S S S S S S S S S S S S S S S		4680	2184	1199	740					1	
Al 2 N S	12346	4455	2127	1179						1	
TI 2 N S	12272	4422	2130	1159	740				1		
In 2 N S	11932	4337	2082	1163	719			1	Ì		
$Z_{n} = 2 N S$	11763	4815	2077	1163	714 714	469	327	235	1		
K HS	11681	4289	2067	1154	114	400	721	2.00	1		
$\begin{array}{ccc} \text{Hg} & 2 \text{ N S} \\ \text{Rb} & 1 \text{ H S} \end{array}$	11614	4257	2053	1146			1				
Kb 1 H S	11142	4121	2000	1125					1		
Cd 2 N S Rb 2 N S	11000	4118	2001 1984	1125			1		}	1	
Rb 2 N S	10996	4078 4019	1963	1107	686					1	
Hg 2 N S Rb 1 H S Cd 2 N S Rb 2 N S Mg 2 N S Cs 1 H S Cs 1 H S Cs 1 N S	10678	3944	1932	1101	000	1	1				
Cs 1 H S Cs 2 H S	10225	3843	1892			1					1
Cs 2 H S Cs 1 N S	10223	3474	1760	1016	639	420	309				
Ca  2  N  S	8937	3507	1758	1008	639	12.					
La 2 N S	7808	3288	1688	965	1,00						
Na 2 N S	1.000	3173	1639	954	609	1		İ			
Rb 1 N S		2979	1593	941	603						
K 2 N S		~ / /	1511	902	578	398	265	214			
$\begin{array}{ccc} \mathbf{K} & 2 & \mathbf{N} & \mathbf{S} \\ \mathbf{K} & 1 & \mathbf{N} & \mathbf{S} \end{array}$		2824	1491	883	565	387	257			1	
$\stackrel{\mathbf{R}}{\mathbf{R}}$ b $\stackrel{1}{2}\stackrel{\mathbf{N}}{\mathbf{N}}\stackrel{\mathbf{S}}{\mathbf{S}}$		2732	1451							]	
Cd 2 N S S S S S S S S S S S S S S S S S S	5378		1351	810							1

Die Tabelle zeigt sehr deutlich, dass im Allgemeinen die Rydbergsche Hypothese ziemlich gut passt, dass in jeder Reihe und Spalte die Zahlen abnehmen, abei es finden sich Ausnahmen die erheblichste wird durch die erste Nebenserie des Al gebildet, welche die obeiste Reihe bildet. Die Zahlen sollten immei kleiner sein, als die unterste Zahl der vorhergehenden Spalte, und das trifft nugends zu. Auch wenn man annehmen wollte, die Ordnungszahlen der Glieder seien falsch bestimmt, die erste angegebene Differenz entspreche dem Abstand zwischen dem 3 u 4 Gliede, und demnach die ganze Reihe unten hinbringt, etwa hinter Na 2 N S, wird keine Uebereinstimmung erzielt

Ein zweites Beispiel dafur, dass die Curven nicht parallel sind, bieten Ca 1 Nebenserie, Na Hauptserie, Sr 1 Nebenseile, deren Schwingungsdifferenzen für 4-5 sind 4997, 4772, 4680, für 7-8 aber 741, 760, 740, die erste und



dritte Curve convergiren somit, die zweite schneidet die erste Dabei sind diese Zahlen alle auf eine Einheit sicher

Bei genauerer Durchsicht wird man noch mehrere Stellen finden, wo die Curven zweifellos nicht parallel sind, sondern genugend verlangert sich schneiden wurden. Aber schon ein einziger solcher Fall genugt, um zu zeigen, dass die Hypothese Rydbergs, aus welcher er seine Formel ableitet, nicht allgemein gultig ist. Daraus folgt, dass man  $N_0$  nicht als constant für alle Serien betrachten darf, die nahezu vorhandene Parallelität der Curven aus den Schwingungsdifferenzen bedingt nur, dass diese Constante sich wenig von Serie zu Serie andert. In unsern Formeln kommt das darin zum Ausdruck, dass für alle beobachteten Serien B nur zwischen den Gienzen 109625 und 139308 variirt, wenn man von der ersten Nebenserie des Al absieht, für welche es 156662 ist. Daher passt auch diese Serie so schlecht in die obige Tabelle, Rydbergs Formel muss also hier ganz falsche Werthe geben, und in der That sind die Differenzen zwischen Rechnung und Beobachtung +19, -34, +14, 0, -18, -19 A E!

Aber die Tabelle ist aus anderen Grunden wichtig, ich habe sie weniger darum hierher gesetzt, um die Unhaltbarkeit von Rydbeigs Hypothese zu zeigen, als weil sie beim Aufsuchen von Serien iecht gute Dienste leisten kann. Wenn man zwei oder drei Linien gefunden hat, von welchen man nach ihrem Aussehen meint, sie konnten einen Theil einer Seile bilden, so giebt ihre Schwingungsdifferenz und die Tabelle sofort angenahert den Ort für weitere Glieder der Serie

**441.** Rydberg ¹) hat (noch einen wichtigen Zusammenhang zwischen der Hauptserie und der zweiten Nebenserie der Elemente aufgefunden Schreibt man die Formeln

fur die Hauptserie

(1) 
$$n = A - N_0 (m + \mu)^{-2}$$

fur die zweite Nebenserie

(2) 
$$n = A_1^{-1} - N_0 (m + \sigma)^{-2}$$
,

so zeigt sich, dass für alle Hauptserien m=1 ist für das erste Glied, für die Nebenserie aber m=2 Nun findet Rydberg, dass

(3) 
$$A = N_0 (1 + \sigma)^{-2}$$
 und (4)  $A_1 = N^0 (1 + \mu)^{-2}$ 

so dass man die Gleichungen für die Serien auch schreiben kann

fur die Hauptserie

(5) 
$$\frac{n}{N_0} = (1 + \sigma)^{-2} - (m + \mu)^{-2}$$

fur die zweite Nebenserie (6)  $\frac{n}{N_{\rm o}}$  =  $(1+\mu)^{-2}$  —  $(m+\sigma)^{-2}$ 

Die Gleichung (4) lasst sich in etwas anderei Weise aussprechen Schreibt man sie  $A - A_1 = A - N_0 (1 + \mu)^{-2}$ ,

so hat man links die Differenz der Schwingungszahlen der Enden der Hauptund Nebenserien, rechts die Schwingungszahl der ersten Linie der Hauptserie,

¹⁾ J R Rydberg, Recherches sur la constitution des spectres d'émission des éléments chimiques Kgl Sv Vetensk Ak Handl 23 Nr 11 (1890), p 59 u ff Siehe auch Wied Ann 58 p 674 (1896)

also in Worten die Schwingungszahl der eisten Linie der Hauptserie ist gleich der Schwingungsdifferenz der letzten Linie der Hauptserie und der letzten Linie dei Nebenserien (die ja beide an derselben Stelle auslaufen). In dieser Form ist das Gesetz von Schuster¹) selbstandig, freilich spater, gefunden worden. Diese Gleichung lasst sich als ziemlich richtig bestatigen, in der folgenden Tabelle sind die entsprechenden Zahlen für die Alcalien zusammengestellt

	A	$\mathbf{A_{1}}$	Λ-Α,	Schwingungszahl d 1 Linie der Hauptserie
Lı	43584	28627	14957	14907
Na	41542	24521	17021	{ 16977 16960
К	35086	22006	13080	{ 13045 12988
Rb	33762	20919	12843	{ 12811 12578
Cs	31509	19743	11766	{ 11726 11173

In dieser Tabelle sind bei den vier letzten Elementen je zwei Werthe für die Schwingungszahl der ersten Linie der Hauptserie angegeben, da ja jedes Glied der Serie aus einem Paar besteht, man sieht, dass die berechnete Zahl mit der grosseren Schwingungszahl, also dei kleineren Wellenlange übereinstimmt, dabei ist für A, der Werth für die ersten Linien der Nebenserien genommen. Wulden wir umgekehrt für A, die zweiten Linien der Paare einsetzen, deren Schwingungszahlen grosser sind, so wurden wir kleinere Differenzen, also grossere Wellenlange für die erste Linie der Hauptseile erhalten,— die eiste Linie des Paares. Man sieht daraus, dass die ersten Linien der Paare der Hauptserie den zweiten Linien der Paare dei Nebenserie entsprechen und umgekehrt. Das findet eine sehr interessante Bestätigung in den Intensitatsverhältnissen dieser Paare, wir haben besprochen, dass in den Nebenserien immer die erste Linie die starkste ist, in den Hauptserien dagegen die zweite

Sollte bei den Elementen mit Tripletserien auch eine Hauptserie existiren, und diese Beziehung Gultigkeit behalten, so mussen wir somit erwarten, in den Triplets der Hauptserie die erste Linie am schwächsten, die dritte am starksten zu finden Eine gewisse Bestatigung dafur haben Runge und Paschen gefunden (Siehe § 444)

Die Gleichung (3) von Rydberg scheint nur eine rohe Annaherung an die Wahrheit zu enthalten Fur Li z B beiechnet Rydberg A = 43488,  $N_0 (1+\sigma)^{-2} = 43124$  Aehnlich schlecht ist die Uebereinstimmung in anderen Fallen, aber die Gleichung hat doch eine Bedeutung, indem sie die erste Constante der Hauptserie angenahert aus der Nebenserie zu finden, also die Formel der Hauptserie aus nur einem bekannten Gliede zu berechnen gestattet

¹⁾ A Schuster, Nat 55 p, 180 (1896), On a new law connecting the periods of molecular vibrations Nat 55 p, 200—201 (1896), Nat 55 p 223 (1897)

Man kann sogar die Hauptserie aus der zweiten Nebenserie allein berechnen Gleichung (2) giebt  $A_1$ ,  $N_0$  und  $\sigma$ , dann Gleichung (4)  $\mu$ , wodurch (5) oder (1) gefunden ist In diesei Art hat Rydberg die Hauptserie des Wasserstoffs berechnet, wie wir spater sehen werden (Vergl § 451)

442. Wir hatten gefunden, dass bei einer ganzen Anzahl von Elementen in der ersten Nebenserie die Triplets oder Paare nicht einfach sind, sondern jede Linie durch mehrere Componenten ersetzt ist, die bei sich folgenden Triplets immer enger an einander rücken. Man kann die analogen, z B die zweiten oder dritten Componenten der ersten Linien der Triplets mit der ersten oder zweiten Componente der zweiten Linien zu einer Serie zusammenfassen, welche Rydberg als secundare unscharfe Serien bezeichnet. Er findet, dass diese secundaren Serien an derselben Stelle auslaufen, wie die Nebenserien, — wenigstens für Tl. Danach stellt er folgendes System von Gleichungen für ein vollstandiges Spectrum mit Tripletserien auf, welches Hauptserie, zwei Nebenserien und eine secundare Serie besitzt

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\sigma)^2} - \frac{1}{(m+\mu_1)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\sigma)^2} - \frac{1}{(m+\mu_2)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\sigma)^2} - \frac{1}{(m+\mu_3)^2}$$

$$1. \text{ Nebenserie}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_1)^2} - \frac{1}{(m+\delta)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_2)^2} - \frac{1}{(m+\delta)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_3)^2} - \frac{1}{(m+\delta)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_1)^2} - \frac{1}{(m+\delta^1)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_2)^2} - \frac{1}{(m+\delta^1)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_3)^2} - \frac{1}{(m+\delta^1)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_1)^2} - \frac{1}{(m+\delta^1)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_1)^2} - \frac{1}{(m+\sigma)^2}$$

$$\frac{1}{N_0} = \frac{1}{(1+\mu_2)^2} - \frac{1}{(m+\sigma)^2}$$

Jede Gleichung stellt eine Seile einfacher Linien dar Wir haben also 12 Serien, welche durch nur 6 Constanten ausgedruckt werden, wenn wir von  $N_o$  absehen, welches ja aus der Balmerschen Formel als allgemeine Constante folgen soll. Abei man darf nicht vergessen, dass in diesen Gleichungen mehrele Hypothesen stecken, welche durch die Erfahrung nicht bestatigt sind, vor allem die Constanz von  $N_o$  und die Geltung der im vollgen  $\S$  mit (3) bezeichneten Gleichung

Es sei hier noch die von Rydberg eingeführte Bezeichnungsweise der zu den Serien gehorenden Linien angeschlossen

Et bezeichnet die Linien der Hauptseite mit P, die der ersten Nebenserie mit D, der zweiten mit S. Als Index zu diesem Buchstaben wird hinzugefügt 1 oder 2 bei Paaren, 1, 2 oder 3 bei Triplets. Endlich wird noch die Ordnungszahl des betreffenden Gliedes angegeben. So wurde Na  $[P_1, 3]$  die Linie D, bezeichnen, da es die eiste Linie des Paares n=3 der Hauptserie ist, Na  $[D_2, 4]$  wurde die Linie 5682 bedeuten u. s. w, wenn ich unsere Ordnungszahlen nehme, die immer mit 3 beginnen, wahrend, wie schon oben (§ 411) bemerkt, nach der Rydbergschen Formel die Hauptserien mit 1, die Nebenserien mit 2 beginnen

443. Nach den bishei besprochenen Resultaten sah es so aus, als könne ein Element hochstens diei Serien von Paaren oder Triplets besitzen, da die ein- und dieiwertligen Elemente Paaie, die zweiwertligen Triplets zeigten, da feiner fui Sauerstoff nach den Angaben von P Smyth ebenfalls Triplets bekannt waren, so schien es wahischeinlich, dass die Elemente mit gradzahligen Valenzen Triplets, die mit ungeraden Valenzen Paare besassen. Die erste Annahme wurde durch zwei Arbeiten von Runge und Paschen hinfällig, die zweite zweifelhaft

Im Spectium des aus Cleveit, Bioggerit oder verschiedenen anderen Minelahen entwickelbalen Gases, welches Ramsay 1895 entdeckte, konnten sie 1)
6 Seilen nachweisen, zwei derselben hatten den Character der Hauptserien,
d h sie enthielten die starksten Linien, und bei der einen derselben, die
Paale zeigt, nimmt die Schwingungsdifferenz schnell ab mit der Ordnungszahl,
so dass nur in den allerersten Gliedern erkannt werden kann, dass sie doppelt
sind Von den vier übrigen enthalten zwei Paare mit der gleichen Schwingungsdifferenz und sie laufen nahe an derselben Stelle aus, sie haben also den Character der Nebenserien, die beiden anderen enthalten einfache Linien, haben
aber ebenfalls dieselbe eiste Constante

Es sieht also so aus, als ob wir zwei vollstandige Spectra hatten, deren jedes Hauptseile und zwei Nebenserien besitzt, das eine aus Paaien, das andere aus einfachen Linien bestehend Runge und Paschen waren also vollkommen

¹⁾ C. Runge und F Paschen, Ueber das Spectrum des Helium. Berl Ber 1895, p 639—643 — Ueber die Bestandteile des Cleveitgases Berl Ber 1895, p 749—763 — Siehe auch Rep Brit Ass 1895, p 610 Nat 52 p 520—522 (1895), Nat 53 p 245—246 (1896) — Astrophys J 3 p 4—28 (1896) — J R Rydberg, Die neuen Grundstoffe des Cleveitgases Wiedem Ann 58 p 674—679 (1896), auch Astrophys J 4 p 91—96 (1896)

im Recht, nach den damaligen Kenntnissen über den Bau der Spectra zu schliessen, das Gas sei ein Gemisch zweier Gase, welche sie Helium und Parhelium (nach dem Vorschlag von Stoney) nannten. Seitdem aber haben sie gefunden, dass auch andere Elemente mehr als drei Serien besitzen, und da sich gleichzeitig fand, dass sich durch Diffusionsversuche Helium und Parhelium nicht trennen lassen, so mussen wir heute jenen Schluss für falsch und das Gas für einheitlich halten, es existirt nur Helium

Ich lasse nun die Tabelle der von Runge und Paschen beobachteten Linien und ihre Auflosung in die 6 Serien folgen. Die drei ersten Serien sind die, welche dem He zugeschrieben wurden

	Intens		uptser Abw.	1 h	Nebens Abw	2 n	Nebens Abw		auptser Abw	1 n	Nebens Abw	,2 n	Nebens Abw
20400 ¹) 11170 ¹) 7281 81	10 15 3	2	+ 270			•		2	<b>—4</b> 2			3	+84
7066 00 7065 48	1 5					3	+ 24			3	0 000*		
6678 37 5876 209	6 1			3						3	0 000		
5875 870	10			3	0 00*							4	0 00
5047 816 5015 732	2 6							3	0 00*			-	0 00
4922096	4					١.		_		4	0 000*		
4713 475 4713 252	1 3					4	0 00*						
4471 858	1 6			4		-							
4471 646 4437 718	6 1			4	0 00*							5	0.00
4388 100	3									5	0 000*		
4169 131 4143 919	1 2									6	0 005	6	0.0
4121 143	2 1 3 1					5							
4120 973 4026 512	3			5		5	0 00*					-	
4026 ժ42	5			5	0.00*								
4024 136 4009 417	1									7		7	0
3964 875	4							4	0 00*				
3936 064 3926 678	1 1									8	-0 015	8	()
3888 785	10	3	0 000*										
3878 330 3871 954	1 1							1		0	+0 020	, 9	()
3867766	1					6				10	7-0 020	'	
3867 613 3838 <b>24</b> 0	2					6	0 00*					11	<b>)</b> — 0
3833 710	1									1	0 +0 02		<i>3</i> — 0
3819 899 3819 751	1 4			6	1 0 09			Ì			· ·		
3805 900	1			10	+ 0 02					1	1 +0 020	6	
3787 64 3785 031	1 1									1		12	2 — 0
377072	1									1	2 +0 049		3 0
3768 95	1										3 +0 05	4	
3756 24 3733 142	1 1					17	1			1	.4 +0 01	7	
3733 004				-		1 7				1			

¹⁾ Diese Linien sind von F Paschen mit dem Bolometer gemessen und haben naturgemass geringe Genauigkeit

	Intens	Hauptser n Abw	1 Nebens n Abw	2 Nebens n Abw	Hauptsei n Abw	1 Nebens n Abw	1 Nebens n Abw
3705 287 3705 151 3652 269 3652 121 3634 523 3634 393 3613 785 3599 610 3587 570 3587 426 3563 125 3554 725 3554 725 3554 725 3554 725 35517 48 3512 65 3502 47 3490 77 3481 6 3479 10 3471 98 3456 92 3477 34 3477 34 3477 34 3546 60 3477 32 3547 32	131112311111111111111111111111111111111		7 5 7 7 0	11 — 1.16 12 — 1 33 13 — 1 57 14 — 1 72 15 — 1 69	6 — 0 02 7 — 0 08 8 — 0 08 9 — 0 17 10 — 0 19 11 — 0 21 12 — 0 20 14 + 0 04		

Die Gleichungen sind berechnet nach der Formel

$$\frac{1}{4} = A + Bn^{-2} + Cn^{-3},$$

da sich zeigte, dass mit  $n^{-3}$  die Beobachtungen sich genauer wiedergeben lassen, als mit  $n^{-4}$  Die Formeln lauten

- 1 Hauptserie  $10^{8} \, h^{-1} = 38455 \, 324 109891 \, 9 \, n^{-2} 14507 \, n^{-3}$
- 1 Nebenserie  $10^8 \, \lambda^{-1} = 29224 \, 35 109836 \, 3 \, n^{-2} 167 \, n^{-3}$
- 2 Nebenserie 10°  $\lambda^{-1}$  = 29197 97 106152 4 n⁻² 86560 n⁻³  $\nu$  = 10 07
- 2 Hauptserre  $10^8 \, \lambda^{-1} = 32029 \, 86 109537 \, n^{-2} + 1963.6 \, n^{-3}$
- 1 Nebenserie  $10^8 \, \text{\AA}^{-1} = 27175 \, 16 109758 \, 6 \, \text{n}^{-2} 272 \, 6 \, \text{n}^{-8}$
- 2 Nebenserie 10°  $\lambda^{-1}$  = 27168 595 108825 6 n⁻² 35960 n⁻³ Kayser, Spectroscopie. II

Die Constanten der Formeln sind jedesmal aus drei Gliedern der Serie berechnet, die in der Tabelle mit einem Stern versehen und schon dadurch erkenntlich sind, dass für sie die Abweichung der Rechnung 0 00 giebt. Die Linie n=13 der Hauptserie von He und die Linie n=11 der zweiten Nebenserie von Parhelium (welche Namen ich nur zur kurzeren Bezeichnung beibehalte) sind nicht beobachtet, wohl weil sie von daneben liegenden starken Linien verdeckt werden

Die Formeln fur die Hauptserien ergaben für n=2, — abweichend von den bisher besprochenen Elementen, — den kleinsten positiven Werth, und die entsprechenden Linien hat Paschen mit dem Bolometer nachgewiesen Die Nebenserien haben für n=3 den kleinsten positiven Werth, ausser der ersten Nebenserie des He, aber die für n=2 berechnete Linie ist nicht gefunden worden

444. Das an verschiedenen Spectren reichste Element, der Sauerstoff, besitzt unter anderen ein Linienspectrum in Emission, welches von Schustei 1) zuerst gefunden und Compoundspectrum genannt wurde. Es tritt bei relativ schwachen Entladungen im Geisslerrohr auf, wahrend bei starkeren Entladungen ein anderes Linienspectrum erscheint. Bei der Benennung wollte Schustei ausdrucken, dass das Molecel im Zustande dieser Emission wahrscheinlich noch ziemlich zusammengesetzt sei Piazzi Smyth²) fugte noch einige Linien hinzu und zeigte, dass jede Linie ein sehr enges Triplet sei. Endlich beschaftigten sich Runge und Paschen³) mit diesem Spectrum, und sie konnten nachweisen, dass die überwiegende Mehizahl der Linien sich in zwei Seilen von Triplets und zwei Serien von (wahrscheinlich) Paaren unterbringen lasse

Ich lasse die Tabelle der gesetzmassigen Linien nebst ihrer Vertheilung in die Serien folgen

7775 97 6 7774 30 8 7772 26 10					I		Ī	
7254 32 7002 48 6456 287 6454 756 6453 900 6158 415 6156 993 6156 198	4 4 4	0 02 0 04 0 04	4 4 4	$\begin{array}{c} +0.11 \\ +0.12 \\ +0.13 \end{array}$	4	+011	4	0 11

¹⁾ A Schuster, On the spectra of metalloids Spectrum of Oxygen Proc Roy Soc 27 p 383-388 (1878) Phil Tians 107, I p 37-54 (1879) Siehe auch Astrophys J 5 p. 162-163 (1897)

²⁾ C Plazzi Smyth, Note on Sir David Brewster's line Y, in the infra-red of the solar spectrum (Dec 1883) Edinb Trans 32, II p 233—238 (1887)

³⁾ C Runge und F Paschen, Ueber die Serienspectra der Elemente Sauerstoff, Schwefel und Selen Wied Ann 61 p. 641—686 (1897), auch Astrophys J 8 p 70—101 (1898) Siehe auch Rep Brit Ass 1896, p 555

λ	Intensität	1. T n	riplet-Ser. Abweich.	2. Tr	riplet-Ser. Abweich.	1. I n	Paar-Serie Abweich.		aar-Serie Abweich.
6046.336 5958.75 5555.16 5512.92 5437.041 5435.968 5435.371 5330.835 5329.774 5329.162 5299.17 5275.25 5146.23 5130.70 5047.88 5037.34 5020.31	2 6d 4) 6d 5d 8 6 5 10 7 6 5 4 5 2 u 2 u			5 5 5	-0.31 $-0.29$ $-0.27$ $+0.02$	5 6 7 8 9	+ 0.13 + 0.31 - 0.23 + 0.14	5 6 7 8 9	+ 0.16 + 0.15 + 0.23 - 0.78 - 0.21
5019.52 5018.96 4979.73 4978.05 4968.94 4968.04 4967.58 4803.18 4802.38 4801.98 4773.94 4773.07 4772.72 4673.88 4672.93 4655.54 4654.41 4590.07 4589.16 4577.84 4576.97 4522.95 4368.466 3947.759 3947.661 8947.681 8947.681	4 3 1 u 1 u 6 5 4 4 3 2 5 4 4 3 3 3 d 4 3 2 d d 10 4 7 10 7	6 6 6 6 7 7 7 7 7 8 8 8 8 9 9 10 10	$\begin{array}{c} -0.04 \\ -0.03 \\ +0.02 \\ \end{array}$ $\begin{array}{c} -0.05 \\ -0.08 \\ +0.05 \\ \end{array}$ $\begin{array}{c} +0.16 \\ +0.15 \\ -0.41 \\ \end{array}$ $\begin{array}{c} -0.17 \\ +0.47 \\ \end{array}$	6 6 6 7 7 7 7 8 8 8 9 9	+0.16 $+0.18$ $+0.23$ $+0.31$ $+0.05$	10	0.12	10	+ 0.57

Es zeigte sich, dass hier, wie bei He, eine Formel mit  $n^{-3}$  die Beobachtungen besser wiedergiebt, als eine solche mit  $n^{-4}$ .

Die aus allen beobachteten Gliedern berechneten Gleichungen sind:

- 1. Nebenserie von Triplets:  $10^8$   $\lambda^{-1}=23207.93-110387.7\,\mathrm{n^{-2}}-4814\,\mathrm{n^{-3}}$   $\nu_1=3.07,~\nu_2=2.08$
- 2. Nebenserie von Triplets:  $10^8 \lambda^{-1} = 23193.85 107567.1 \,\mathrm{n}^{-2} 63108 \,\mathrm{n}^{-3}$  $\nu_1 = 3.07, \ \nu_2 = 2.08$
- 1. Nebenserie von Paaren:  $10^8 \, \lambda^{-1} = 21203.19 108793 \, n^{-2} 39825 \, n^{-3}$
- 2. Nebenserie von Paaren:  $10^8$   $\lambda^{-1}$  = 21210.98 110329.5 n⁻² 2485 n⁻⁸ Von den Serien der Paare sind die vier hellsten Glieder als doppelt erkannt,

¹⁾ d bedeutet in dieser Tabelle: doppelt.

aber nur eines doppelt gemessen, so dass die Angabe dei sehr kleinen Schwingungsdifferenz keinen Werth hat

Von den beiden Tripletserien ist die erste starker, die zweite schwachei, sie laufen fast an derselben Stelle aus, haben folglich den Charactei von Nebenserien, das gleiche gilt von den Serien der Paare

Alle Formeln geben fun n=3 noch positive Weithe, also Linien im Ultraroth, welche bis jetzt nicht beobachtet sind

Der Umstand, dass bei diesen Serien das Glied mit  $n^{-3}$  bessei passt, legt die Vermuthung nahe, dass die Formel von Rydberg für diese Seilen gut geeignet sein wird (vergl § 416), naturlich unter der Voraussetzung, dass man für sein  $N_0$  nicht den constanten Werth der Balmerschen Gleichung nimmt, sondern es für jede Serie bestimmt. Runge und Paschen berechnen für die Tripletserien.  $10^8 \, \lambda^{-1} = 23207.96 - 110.396 \, (n-0.02148)^{-2}$ 

$$10^8 \ \lambda^{-1} = 23200 \ 63 - 109011 \ 3 \ (n - 0.24127)^{-2}$$

In der That passen diese Gleichungen ebenso gut, für die zweite Nebenserie sogar etwas bessei, und sie lassen die Seilen noch etwas genauei an derselben Stelle auslaufen. Besonders interessant ist aber diese Rechnung, weil sie theoretisch eine Hauptseile aus der zweiten Nebenserie berechnen lasst (Vergl § 441) Dabei sollen nach der Theorie die langsten Linien der Triplets die schwachsten sein, die kurzesten die starksten, da ja die Glieder der Hauptserie umgekehrt liegen. Zwei solche Triplets sind beobachtet und im der Tabelle angeführt, bei 7775 und bei 3947. Die Rechnung ergiebt für die Schwingungszählen der Glieder n — 1 und n — 2 (wobei die Schwingungszählen auf das Vacuum reducirt sind)

	Berechnet	Beobachtet	Intensitàt	Differenz
n = 1	12856 65	12036 61	6	820 01
	12859 41	12038 69	8	820 72
	12862 79	12042 39	10	820 40
n = 2	25323 79	24376 87	4	946 92
	25324 43	24377.54	7	946 89
	25325 59	24378 72	10	946 87

Es sind also zwei Triplets mit genau der verlangten gegenseitigen Lage der Linien vorhanden, mit den entsprechenden Intensitatsverhaltnissen, nur liegen sie weiter nach kurzeren Wellenlangen, als die Rechnung ergiebt. Das kann man durch die Ungenauigkeit der einen Annahme von Rydberg erklaren, die zur Rechnung nothig ist. Es ist daher moglich, dass diese beiden Triplets wirklich die ersten Glieder einer Hauptserie darstellen, sicher ist es nicht, weil die folgenden Glieder, die bei 3334 und 3117 liegen wurden, nicht gefunden sind, und die Annahme, diese Triplets seien schon zu schwach, wegen der noch grossen Stärke von 3947 etwas gewagt erscheint.

In ganz derselben Weise berechnen Runge und Paschen auch aus den Serien von Paaren eine Hauptserie, es findet sich für

	Berechnet	Beobachtet	Differenz
n = 2	22148 96	22885 23	736 27
n = 3	26375 15	27073 96	698 81

Man kann also, wenn man will, auch hier annehmen, dass die Linien 4368 und 3692 eine zweite Hauptseile reprasentiren. Abei diese Seile ist aus der starkeren Serie von Paaren berechnet, also aus der ersten Nebenserie, nicht aus der zweiten, wie Rydberg's Hypothese es fordert. Somit erscheint diese Hauptserie noch zweifelhafter, als die erste.

445. Analoge Spectra, wie das besprochene des Sauerstoffs, scheinen Schwefel und Selen zu besitzen, indessen haben Runge und Paschen nur die beiden Tripletserien gefunden und ein Triplet, welches vielleicht wieder ein Glied der Hauptserie ist

Nach der Analogie mit Sauerstoff sollte man erwarten, auch zwei Serien von Paaren und wenigstens ein Glied der zugehorigen hypothetischen Hauptserie zu finden. Wahrend diese Serien nicht gefunden wurden, liegt an der für die Hauptserie zu erwartenden Stelle eine starke Gruppe, aber nicht ein Paal, sondern ein sehr viel engeres Triplet, als die der beiden Tripletserien. Das wirft nun ein interessantes Licht auf das Sauerstoffspectrum. Da von O zu S die Schwingungsdifferenzen wachsen, so liegt die Hypothese sehr nahe, dass auch beim Sauerstoff die scheinbaren Paare Triplets sind. Auch von diesen Paaren ist ja nur ein einziges wirklich doppelt gemessen, also schon die beiden weiter entfernten Componenten liegen so nahe (0 23 A.E.), dass sie im Allgemeinen nicht zu trennen sind, und der Abstand zwischen der zweiten und dritten Componente wird nur etwa 0 15 A.E. betragen, also bei der Schwache und Unscharfe wird dies Triplet nicht zu sehen sein

Wenn man diese Hypothese als glaubhaft anerkennt, so wurden die Elemente O. S. Se sich der fruher ausgesprochenen Regel fugen, dass die Elemente mit gradzahliger Werthigkeit Triplets besitzen

Man kann die Speculation noch erweitern es wird noch zu besprechen sein, dass bei verwandten Elementen die Schwingungsdifferenzen der Paare und Triplets ungefahr proportional den Quadraten dei Atomgewichte sind. Wenn wir beim Sauerstoff Triplets mit verschiedenen Schwingungsdifferenzen finden, konnen wir das so deuten, dass wir sagen, es seien verschiedene Atome vorhanden Die Schwingungsdifferenzen der beiden eisten Componenten betragen 3 07 und ungefahr 0 64, stehen also etwa im Verhaltniss 1  $\frac{1}{4}$ , d h. die engen Triplets oder scheinbaren Paaren sind von Atomen erzeugt, die nur die halbe Masse besitzen Wir konnen in den engeren Serien also einen Beweis für Dissociation sehen und die Art dei Dissociation berechnen

Genauer berechnet ist das Verhaltniss der Schwingungsdifferenzen 48·1 Ich mochte hier daran erinnern, dass auch im Spectrum des Ca ausser den eigentlichen Tripletserien eine Anzahl viel engerer Triplets gefunden sind Die Schwingungsdifferenz dei beiden ersten Componenten ist 215 gegen 10578 der eigentlichen Serien, das Verhaltniss ist 49 1 Es liegen also offenbar die gleichen Erscheinungen zu Grunde, und wir werden mit demselben Recht oder Unrecht, wie bei O, auch bei Ca eine Dissociation in Atome von der halben Masse annehmen konnen Auch bei Sr fand sich Aehnliches, das Verhaltniss ist hier 4 1

Indessen sind das vorlaufig alles nur Speculationen, die mir aber doch so viel Interesse und auch Berechtigung zu haben scheinen, dass ich sie nicht unterdrucken wollte

446. Wenn wir nun zum Serienspectrum von S zurückkehren, so will ich mich damit begnugen, nur die Gleichungen anzugeben

Erste Nebenserie 
$$10^8 \, \lambda^{-1} = 20086 \, 89 - 109598 \, n^{-2} - 113556 \, n^{-3}$$
  
 $\nu_1 = 18 \, 15, \ \nu_2 = 11 \, 13$   
Zweite Nebenserie  $10^8 \, \lambda^{-1} = 20078 \, 37 - 108744 \, 5 \, n^{-2} - 18268 \, n^{-3}$   
 $\nu_1 = 18 \, 15, \ \nu_2 = 11 \, 13$ 

Auch beim Se haben Runge und Paschen das Serienspectrum erhalten Die erste Nebenserie hat, wie bei vielen anderen Elementen, complicirtere Triplets, deren Structur nicht vollstandig gefunden ist, da die Linien zu schwach sind Die Formeln lauten

Erste Nebenserie 
$$10^8 \lambda^{-1} = 1926654 - 108900 \,\mathrm{n}^{-2} - 94293 \,\mathrm{n}^{-8}$$
  
Zweite Nebenserie  $10^8 \lambda^{-1} = 19286.72 - 1119596 \,\mathrm{n}^{-2} - 1227 \,\mathrm{n}^{-8}$   
 $\nu_1 = 1037, \ \nu_2 = 4407$ 

Auch hier findet sich ein Triplet, welches ein Glied der ersten Hauptserie darstellen kann, und eines, welches einer zweiten Hauptserie mit kleineren Schwingungsdifferenzen zugeschrieben werden kann

447. Ich habe damit alle Falle, in denen Serien beobachtet und berechnet worden sind, mit aller Ausführlichkeit behandelt. Es ware nur noch zu erwähnen, dass Liveing und Dewar!) im Flammenspectrum von Nickelcarbonyl Liniengruppen gefünden haben, von welchen sie sagen "They are probably channellings following Rydberg's law, and somewhat confused by overlapping" Nach der Zeichnung scheint es sich indessen um Banden zu handeln

Feiner sind einige Versuche anzufuhren, andere Formeln für die Serien zu benutzen

Stoney²) bemerkt Die Balmeische Formel  $n = h \left(1 - \frac{4}{m^2}\right)$  werde, wenn man n = x und  $\frac{1}{m} = y$  setze  $y^2 = \frac{1}{4h}(h - x)$ , d h die Gleichung einer Parabel Da andere Serien sehr ahnlich sind, so will er versuchen, ob

¹⁾ G D Liveing and J Dewai, Note on the spectra of the flames of some metallic compounds Proc Roy Soc 52 p 117—123 (1892)

²⁾ G J Stoney, Analysis of the spectrum of sodium, including an inquiry into the true place of the lines, that have been regarded as satellites Dublin Proc 7, auch Phil Mag (5) 33 p 503—516 (1892)

Versuch wird an Na durchgefuhit Es zeigt sich, dass die Hauptserie sich angenahert (Fehler von 2 A E) durch eine Hyperbel, die erste Nebenserie wesentlich besser durch eine Parabel, die zweite Nebenserie wieder durch Hyperbel oder auch Ellipse darstellen lasst. Das Interessanteste der Abhandlung, welche im Zusammenhang mit einer erst nachher zu besprechenden Theorie steht, ist, dass Stoney bemerkt, auch negative Schwingungszahlen hatten einen Sinn, sie bedeuteten nur, dass das emittirende Theilchen in umgekehrter Richtung umlauft. Wenn diese (elliptische) Bewegung eine feste Lage behalt, so wird eine Linie im Spectrum erzeugt an derselben Stelle für + n und — n, wenn die elliptische Bewegung eine apsidale Verschiebung erfahrt, so treten zwei Linien auf, die für + n und — n ihren Platz wechseln Die weniger brechbare Seite wird dabei zur brechbareien, wenn daher die Linien unscharf nach Roth waren, werden sie für negative Schwingungszahlen unscharf nach Violett

Die zweite Nebenserie eigiebt nun das erste bekannte Glied für m=2 für m=1 findet man negative Schwingungszahl, und zwar stimmt sie einigermaassen mit dem einzigen Paare des Na, welches unscharf noch Violett ist.

Stoney fugt noch die Bemerkung hinzu wenn nicht nur bei jeder Linie für sich rechts oder links vertauscht ist, sondern auch beide Linien des Paares vertauscht sind, die wenn die Linie mit grosserer Wellenlange die schwachere ist (wahrend bei den andern Paaren dies die starkere ist), so wurde das bedeuten, dass die apsidale Verschiebung ihre Richtung nicht geandert hat, sondern unabhangig von der Richtung der elliptischen Bewegung ist. Das ist nun nicht der Fall, wie ein Blick auf Fig. 1 der Tafel I zeigt, also muss bei Entstehung dieses Paares auch die apsidale Bewegung ihre Richtung geandert haben.

Ich habe schon (§ 429) bemerkt, dass diese Theorie, so verfuhrerisch sie auch ist, doch keine Berechtigung hat, da in anderen Fallen, wo Triplets beobachtet sind, welche unscharf noch Violett sind, ihre Schwingungszahl sich nicht auf gleiche Weise ergiebt

448. Eine recht werthlose Abhandlung hat Balmer¹) geliefert. Ei sagt, der wahre Ausdruck für die Seilen musse eine geschlossene Formel sein, und ei beschreibt ausführlich, wie er nach einer solchen gesucht habe, er gelangt zu dem Ausdruck

$$\lambda_n = a \frac{(n+c)^2}{(n+c)^2 - b} \text{ oder } \frac{1}{\lambda_n} = A - \frac{B}{(n+c)^2}$$

also zu der ihm bis dahin unbekannt gebliebenen Formel von Rydberg, nur dass er nicht, wie Rydberg, B für alle Elemente als identisch annimmt Er pruft diesen Ausdruck an den Messungen von Runge und Paschen für

¹⁾ J. J Balmer, Eine neue Formel für Spectralwellen Verh Naturf Ges Basel 11 p 448—462 (1897), auch Wiedem Ann 60 p 380—391 (1897) und Astrophys J 5 p 199—209 (1897)

He und findet gute Uebereinstimmung Er schliesst nun ohne Weiteres, die Formel musse für alle Elemente gut passen, da Kayser und Runge indessen an einigen Beispielen gezeigt hatten, dass die Rydbergsche Gleichung die Beobachtungen schlecht darstelle, spricht er die kuhne Vermuthung aus, wir hatten bei der Prufung die Constante B aus unserer Gleichung berechnet und sie in die Rydbergsche Formel eingesetzt, um dann deren andere Constanten zu berechnen, das sei aber falsch Ich brauche wohl nicht zu sagen, dass wir eine so sinnlose Rechnung nicht angestellt haben.

Ich habe schon mehrfach bemerkt, dass je nach der Serie besser der Ausdruck A + Bn⁻² + Cn⁻⁴ oder A + Bn⁻² + Cn⁻³ passt Da Rydbergs Formel entwickelt das Glied mit n⁻³ enthalt, wird sie also überall gut passen, wo unsere Formel in der zweiten Gestalt sich als besser erweist Fur He haben Runge und Paschen das gefunden, ebenso für O, S, Se, in allen diesen Fallen ist also Rydbergs Formel ebenso gut wie unsere, in den andern, — und es sind das die meisten, — aber nicht

449. Nicht gunstiger kann ich über drei Abhandlungen von Rummeli) urtheilen Er giebt ebenfalls eine neue Formel

$$\lambda_n = x + \frac{y}{n^2 - z},$$

wo  $\lambda$  die Wellenlange, n eine ganze Zahl beginnend mit 2 bedeutet, x, y, z Constanten, die ei aus drei Wellenlangen berechnet. Er nennt x die Wurzel, "because it is identical in value to Balmer's constant", y die Amplitude, "because its square root gives the final number of the series, and z the eccentricity, as it determines the shape of the curve"

Rummel berechnet nun die Serien der Alcalien, die Uebereinstimmung ist meist leidlich, die Abweichungen betragen einige A E Gai nicht passt die Hauptserie des K, für die Paare 3447, 3446 und 3218, 3217 wird berechnet 3440, 3439 und 3211, 3210, und da hilft sich der Autor, indem er sagt, "perhaps an error has been committed"! Linien, die nicht in die Serie passen, werden kurz als Verunreinigungen erklart, z B sei das Na-Paar, das unscharf nach Violett ist, vielleicht Ti!

In der zweiten Abhandlung²) wird auch n als Variable betrachtet, es wird modulus genannt, und aus 4 beobachteten Wellenlangen mit bestimmt, um zu sehen, ob es eine ganze Zahl sei Er nennt die Hauptserie a, a, a, die erste Nebenserie b, b, b, die zweite c, c, c, Indem er wieder die Alcalien und dazu noch He behandelt, findet er folgende Resultate

- 1 Jedes Element hat zwei Wurzeln fur seine 4 Nebenserien, und 2 oder vielleicht 1 Wurzel fur die beiden Hauptserien
  - 2 Der Modulus der ersten Nebenserie, b, b, b, ist eine ganze Zahl, der

¹⁾ L Rummel, On the spectra of the alkalies Proc Roy Soc Victoria (2) 9 p. 260-263 (1896)

²⁾ L Rummel, The spectra of the alkalies and their atomic weights Pioc Roy Soc Victoria (2) 10, L p 75—78 (1897).

der zweiten c, c, c, ein Bruch Daher wird nun die eiste Nebenserie die normale, die zweite die anormale genannt

3. Die Atomgewichte verhalten sich direct proportional wie die Quadratwurzeln aus den Differenzen der Wurzeln (x) der Nebenserien Das zeigt folgende Tabelle

	He	Na	К	Ro	Cs
Differenzen	0 10	4 0	11 53	54 86	134 7
$\sqrt{\text{Differenz}}$	0 316	2 0	3 395	7 406	11 61
Atomgewicht	4?	23	39	85 2	133
Atomgewicht  VDifferenz	12 65 °	11 5	11 49	11 5	11 46

4 Der Modulus wachst mit dem Atomgewicht, er ist

fur He 094, fur Li 096, Na 12, K 144, Rb 161, Cs wahrscheinlich 175 Dei Autoi schliesst seine Abhandlungen mit den Worten "If I may allow myself any conjectures regarding the nature of the curves and the origin of the spectrum lines, I consider the curves to belong to the conical order—hyperbolas in preference— while the lines are caused by the interference of two light-waves the distance of one line from the next following being consistently  $2\,\mathrm{n}+1\,\mathrm{m}$ 

Ich habe die zweite Arbeit, welche Beziehungen verschiedener Spectren behandelt, hier mit besprochen, um nicht nachher darauf zuruckkommen zu mussen. Auch diese Arbeit enthalt gar nichts Neues Der Gesammtinhalt der beiden Publicationen ist also, dass der Autor nach einer etwas veränderten, und dadurch wohl verschlechterten, Rydbergschen Gleichung einige Elemente, deren Gesetzmassigkeiten langst bekannt waren, von neuem berechnet

In emer dritten Abhandlung bearbeitet Rummel!) die Messungen uber O, S, Se von Runge und Paschen, deren Publication er abei nur mangelhaft verstanden zu haben scheint. Da bei O zwei Reihen von Serien gefunden, wie bei He, und He aus zwei Gasen zusammengesetzt sei, sei auch O zusammengesetzt²), er nennt die Bestandtheile Alpha-Oxygen und Beta-Oxygen. Er sagt dann, diese Sauerstofflimen seien untei den teirestrischen Linien gefunden (was bekanntlich nicht dei Fall ist), sie seien auch in der Chromosphäre, aber sehr schwach, weil die Emission durch die Absorption in der Erdatmosphäre aufgehoben werde, (hier meint also der Autor, der O emittire heiss dasselbe Licht, welches er kalt absorbirt). Dann berechnet er die Serien nach seiner Formel, die in einem Fall gar nicht passt. Aus den Differenzen der x bestimmt er dann die Atomgewichte, wie in der zweiten Abhandlung, findet für  $\alpha$ -Oxygen 12 37, für  $\beta$ -Oxygen 4 40, für Se 74 91. Da letztere Zahl um 4 Einheiten falsch ist, wird geschlossen "Possibly Betaoxygen may enter into its constitution and thus complete its full atomic weight"

¹⁾ L Rummel, The spectra of oxygen, sulphur and selenium and their atomic weights Proc Roy Soc Victoria (2) 12 p 14—19 (1899)

²⁾ Runge und Paschen betonen ausdrucklich, dass dieser Schluss falsch ist

450. Ramage¹) hat versucht die Rydbergsche Gleichung zu verbessern, mit welchem Erfolg, ist aus der kurzen Notiz nicht zu ersehen Er setzt

$$\mathbf{n} = \mathbf{n}_{o} - \mathbf{a} \; \mathbf{W}^{2} - \frac{\mathbf{N}_{o}}{(\mathbf{m} + \mu)^{2}},$$

wo a eine neue Constante, W das Atomgewicht bedeutet Es soll damit wahrscheinlich nur die Thatsache ausgesprochen werden, dass innerhalb jeder Giuppe verwandter Elemente die Schwingungsdifferenz nahe proportional dem Quadrat des Atomgewichtes ist

Auch Thiele²) versucht noch Modificationen der Formeln er geht aus von der im folgenden § erwahnten Formel von Pickering

$$\lambda = a \frac{m^2}{m^2 - 4} - b,$$

die er in verschiedene andere Gestalten bringt, namlich

$$\lambda = \frac{\lambda_0 a + \lambda_\infty (n + c)^2}{a + (n + c)^2}$$

wo  $\lambda_0$  den Werth  $\lambda$  fur n + c = 0,  $\lambda_{\infty}$  den fur  $n + c = \infty$  bedeutet Oder  $\frac{\lambda - \lambda_0}{\lambda_{\infty} - \lambda} = \frac{(n + c)^2}{a} \text{ oder } \frac{\lambda^{-1} - \lambda_0^{-1}}{\lambda_{\infty}^{-1} - \lambda^{-1}} = \frac{\lambda_{\infty}}{\lambda_0} \frac{(n + c)^2}{a}$ 

Er braucht diese Formel, um die Serien des He zu berechnen und zu sehen, ob sie als zwei Zweige einer Curve zu betrachten sind (vergl § 393), was sich aber nicht bestätigt

451. Es ist endlich in Bezug auf die Serien noch eine sehr interessante Thatsache zu eiwahnen Beim Wasseistoff war nur die eine Linienseile beobachtet, welche durch die Balmersche Formel dargestellt wird. Es war wohl allgemein angenommen, dass dies die Hauptserie sei, da diese ja die starksten Linien enthalt. Ich habe es stets bezweifelt, da nach dem geringen Atomgewicht die Hauptserie bei weit kurzeren Wellenlangen zu erwarten ist Nun entdeckte E. C. Pickering³) in dem Spectrum des Sternes ζ Puppis, in welchem die Wasseistoffserie stark und fast ausschließlich vertreten ist, noch eine Serie von Linien, die offenbar gesetzmassig gegen die Wasserstofflinien gelagert sind

Pickering gab an, die Linien liessen sich nicht durch die Balmersche Foimel darstellen, wohl aber durch eine modificirte Foimel

$$\lambda = 4650 \frac{\text{m}^2}{\text{m}^2 - 4} - 1032$$

Prof Pickering war so liebenswurdig, mir mit dem Circular eine Copie dei Photographie zu übersenden, und daraus wurde mir 4) sofort klar, dass eine zweite Wasserstoffserie gefunden sei, die an derselben Stelle im Spectrum auslauft, wie die schon bekannte. Damit war nach meiner Ansicht

¹⁾ H Ramage, Nat 62 p 563 (1900)

²⁾ T N Thiele, On the law of spectral series Astrophys J 6 p 65-76 (1897)

³⁾ E C Pickering, Harvard College Observatory Circular Nr 12 (1896), Astrophys J 4 p 369-370 (1896)

⁴⁾ H Kayser, On the spectrum of ζ Puppis Astrophys J 5 p 95-96 (1897)

der Beweis geliefert, dass es sich um zwei Nebenserien handle, die bisher bekannte starkeie ist die erste Nebenseiie, die neu gefundene die zweite Nebenserie

Die Zugehorigkeit der Seile zu Wasserstoff hatte fast gleichzeitig auch Pickering¹) erkannt, nicht aber, dass es sich um zwei Nebenseilen handle Er vereinigt vielmehr beide Linienreihen zu einei Serie

Setzt man in dei ursprunglichen Balmerschen Formel

$$\lambda = 3646 \text{ 1 } \frac{\text{m}^2}{\text{m}^2 - 4} \text{ (fur } \text{m} = 3, 4, 5 .)$$

 $m = \frac{n}{2}$ , so wind sie

$$\lambda = 36461 \frac{n^2}{n^2 - 16} (\text{fur } n = 6, 8, 10)$$

Pickering findet, dass die neuen Linien durch dieselbe Gleichung gegeben werden für n = 11, 13, 15, 17, 19, 21

Diese Moglichkeit zeigt aufs deutlichste, dass die beiden Seilen an derselben Stelle auslaufen, sie zeigt, dass bei Wasserstoff die beiden Serien merkwurdig symmetrisch liegen Aber die Darstellung durch eine Serie ist, wie 1ch 2) ausfuhrte, nicht richtig Denn 1 wird dadurch der Nachweis, dass es sich um 2 Nebenserien handelt, vernichtet 2 hätten wir eine Serie, deren sich folgende Glieder abwechselnd stärker und schwächer werden, was in keiner einzigen wirklichen Serie vorkommt 3 wurde die Constante B unserer Formel, No der Rydbergschen Formel, welche fur alle Elemente nahezu identisch ist und nahe gleich dei betreffenden Constante der Balmerschen Formel, nun fur Wasserstoff den vierfachen Werth erhalten Endlich wurde 4 unerklarlich sein, dass bishei nur ein Theil der Linien beobachtet ist, wahrend es bei Annahme zweier verschiedenei Seilen durchaus plausibel erscheint, dass die schwachere zweite Nebenserie der Beobachtung entgangen ist, was auch bei mehreren anderen Elementen der Fall wai dagegen die neuen Linien als zweite Nebenseile, so fugt sich Wasserstoff nun aufs Beste in die bisher erkannten Gesetze auch in Bezug auf die Lage der Serien im Spectium.

Dieser Ansicht stimmt Rydberg³) zu und kräftigt sie noch durch folgende Betrachtungen Nach seiner Formel berechnet ergiebt sich für die beiden Serien bezogen auf das Vacuum

- 1 Nebenseile  $n = 2741875 10967500 n^{-2}$
- 2 Nebenserie n = 27418 79 109675 00 (m + 0500737)⁻² Setzt man in der zweiten Nebenserie für  $\mu$  den Werth 05 statt des gefündenen, so ergiebt sich die Moglichkeit der Combination beidei Serien nach Pickering, da  $\mu = \frac{1}{2}$ , fallen die Linien der einen Serie immer in die Mitte

E C Pickering, The spectrum of ζ Puppis Harvard College Observatory Circular Nr 16 (1897), auch Astrophys J 5 p 92-94 (1897)

²⁾ H Kayser, On the spectrum of hydrogen Astrophys J 5 p 243 (1897)

³⁾ J R Rydberg, The new series in the spectrum of hydrogen Astrophys J 6 p 233-238 (1897)

zweier Linien der andern Rydberg giebt eine interessante Tabelle der Werthe von  $\mu$  für verschiedene Elemente

Element	1 Nebenser	2 Nebensei
H He  L1 Na Zn Cd Ag	1 000000 0 997273 0 996084 0 998063 0 988436 0 905336 0 906478 0 982165	0 500737 0 858110 0 701464 0 597337 0 649840 0 269148 0 327899 0 447358
Cu	0 975792	0 399765

Man sieht, wie die Constante  $\mu$  varurt, H ist ausgezeichnet durch die besonders einfachen Werthe 10 und 05

Rydberg sagt weiter Wenn wir annehmen, dass auch bei H die eiste Nebenserie zusammengesetzte Linien hat, wie das bei vielen Elementen der Fall ist, die zweite aber einfache — und Michelson hat gefunden, die Linien  $H_{\alpha}$  und  $H_{\gamma}$  seien doppelt — so wurde schon daduich die Vereinigung beider Serien unmöglich werden

Ob dieser Schluss von Rydberg berechtigt ist, scheint mit zweiselhaft, für wahrscheinlicher wurde ich es halten, dass beide Seiten aus Paaren bestehen Rydberg ist wahrscheinlich zu dem Schlusse gelangt durch die Angabe von Michelson, die Componente von grosserer Wellenlange seitschwacher Das wurde dem Character von Paaren in Nebenseiten in der That nicht entsprechen, sondern wurde auf Satelliten hindeuten. Ich kann nicht entscheiden, ob die Angabe von Michelson unbestreitbar ist. Aber auch die Thatsache, dass bei  $H_{\alpha}$  der Abstand der Componenten 014, bei  $H_{\delta}$  008 A.E. betragen soll, spricht sehr entschieden gegen Paare mit constanter Schwingungsdifferenz und für Satelliten

Als weitere Stutze fuhrt Rydberg an, dass, wenn man die neuen Linien als zweite Seile auffasst, sich aus ihr die Hauptserie berechnen lasst (vergl § 441) Es finden sich für die Hauptserie, wenn man  $\mu=0.5$  setzt

	1	2	3	4	5
n	21325 69	36558 33	41889 75	44357 44	45697 91
2	4687 88	2734 55	2386 50	2253 74	2187 60

Die Schwingungszahlen sind für das Vacuum berechnet, die Wellenlangen für  $16^{\rm o}\,\mathrm{C}$  und  $760~\mathrm{mm}$ 

In den Sternen konnte nur die erste dieser Linien beobachtet werden, und Rydberg findet, dass sie wirklich als ganz besonders starke Linie in den Sternen mit hellen Linien gefunden ist!), die Wellenlange wird zu 4688

¹⁾ A C Maury and E. C Pickering, Spectra of bright stars Ann Harvard College Observatory 28 I p 48

angegeben, und wie Hale 1) bemerkt, ist dieselbe Linie auch in mehreren Nebeln gesehen

Damit ist also sehr wahrscheinlich wirklich der Anfang der Hauptseile gefunden, welche im Uebrigen weit im Ultraviolett verlauft. Die Nothwendigkeit, zwei Seilen anzunehmen, scheint mir erwiesen. Die Linien sind seitdem noch in mehreren anderen Sternen beobachtet worden. Pickering 2) schlagt für sie die Namen  $H_{\alpha}$ ,  $H_{\beta}$  vor und giebt genauere Messungen. Sie sind in folgender Tabelle angeführt mit der Berechnung nach Pickerings Formel und nach der obigen von Rydberg, nebst den Differenzen.

	Beobachtet	n	berechnet ?	Pickering	n	berechnet R	Lydberg
$\mathbf{H}_{\alpha'}$	_	5	10128 1	-	2	10117 3	
$H_{\beta'}$	5413 6	7	5413 9	0 3	3	5412 8	+05
$\mathbf{H}_{\nu'}$	4542 4	9	4543 6	1 2	4	4543 3	- 0 9
$H_{\delta'}$	4200 7	11	42017	1 0	5	1201 5	-08
$H_{\varepsilon'}$	4026 0	13	4027 4	-14	6	4027 3	-13
$H_{\zeta'}$	3924 0	15	3925 2	1 2	7	3925 2	- 1 2
$H_{n'}$	38608	17	38598	+10	8	38598	+10
$\mathbf{H}_{\mathfrak{D}'}^{\prime}$	38157	19	38157	+05	9	3815 2	+05
H,'	3753 4	21	3753 4	0.0	10	37834	0.0
•	į.	1			l .		

# c) Andere Art der Gesetzmassigkeit

452. Es kann wohl keinem Zweisel unterliegen, dass alle Spectren gesetzmassig gebaut sind, in dem Sinne, dass alle Linien, welche von einem Atome oder seiner Ladung erzeugt werden, durch eine Formel zusammenfassbar sind Es ist mir auch wahrscheinlich, dass für alle Elemente Serien in dem bishei gebrauchten Sinne vorhanden sein werden, nur dass diese einem besonders einfach gebauten Atom, d. h. relativ hoher Temperatur angehoren

Wenn wir in den Spectren der ubrigen, bisher nicht angeführten Elemente keine Serien finden, so kann das an verschiedenen Grunden liegen Wir werden noch zu besprechen haben, dass die Serien immer mehr nach kleinen Wellenlangen rucken, wenn wir von einer Gruppe verwandter Elemente des Mendelejeffschen Systems zur folgenden gehen, es ist also recht gut möglich, dass für weitere Elemente die Serien im unzugänglichen Gebiet der Schumannschen Strahlen liegen Es ist aber auch möglich, dass die Temperaturen für die weiteien Elemente noch nicht getröffen sind, wo sie grade die Serienspectren erzeugen

Aber wo keine Serien vorhanden sind, weiden andere Gesetze vorliegen, die Serien werden nur die einfachste Gesetzmassigkeit reprasentiren, welche am leichtesten in die Augen fallt Es handelt sich nur darum, weitere Gesetze aufzufinden Wenn das auch bisher noch Niemandem gelungen ist, so

¹⁾ Astrophys J 6 p 237, Anmerkung

²⁾ E C Pickering, The spectrum of  $\zeta$  Puppis Astrophys J 6 p 230—232 (1901)

haben doch Kayser und Runge¹) zuerst Fingeizeige in dieser Richtung erhalten. Als besonders characteristisch tritt in den Serienspectren die constante Schwingungsdifferenz bei den Paaren und Triplets hervor, es lag nahe, nach Linien mit constanter Differenz auch in den anderen Spectren zu suchen, und wir haben solche in den Spectren von Sn, Pb, As, Sb und Bi gefunden. Ich will die Resultate in den folgenden Tabellen zusammenstellen

#### 1 Zinn.

1	2	ક	4	5
3801 16 3830 71 2850 72 2813 66 2785 14 2779 92 2594 49 2571 67	3175.13 2840 05 2483 49 2455 82 2433 57 2429 59 2286 75 2269 00	$ \begin{array}{c} -0.01 \\ +0.01 \\ +0.01 \\ -0.02 \\ -0.04 \\ -0.01 \\ +0.04 \\ +0.03 \end{array} $	3009 24 2706 59 2880 83 2854 93 2834 93 2199 42	0 00 +0 02 -0 01 +0 01 -0 04 +0 04
2524 05 2495 80	2231 85 2209 73	$+0.05 \\ +0.05$	2148 59	+011
2408 27 2858 05 2317 32	2140 84 2101 06 2068 67	+0.26 $-0.16$ $+0.03$	2064 12	— 0 32

Die Tabelle bedeutet folgendes addirt man zu den Schwingungszahlen der unter 1 angeführten beobachteten Wellenlangen die Zahl 518703, und berechnet zu den so erhaltenen Schwingungszahlen die Wellenlangen, so erhalt man die unter 2 angeführten Werthe Sie ergeben gegen beobachtete Limen die Fehler, die unter 3 aufgeführt sind, und die sammtlich die Fehlergrenze nicht überschreiten

Addirt man ferner zu den Schwingungszahlen von 1 den Werth 6923.26 so ei halt man die Wellenlangen unter 4, die mit den in 5 angezeigten Fehlern beobachtet sind — Es sind damit nahezu die Halfte der Linien, die wir im Bogenspectrum des Sn zwischen 6030 und 2050 gefunden haben, aufgenommen und zwar sind es bis auf 4 alles umgekehrt erscheinende, also lange Linien.

2. Blei.

	1	2	3	4	5
=	4168 21	2873 40	0 00	2657 18	- O 02
	401977	2802 07	+002	_	
	3740 09	2663 25	+001	2476 47	+001
	3671 65	2628 36	0 00	2446 27	+001
	3572 88	2577 36	0 01	2402 03	+001
	3262 47	2411 81	0 01	2257 61	0 08
	3240 31	2399 69	0 00	2246 99	+001
	3220 68	2388 91	0 02	2237 53	-0 01
	3119 09	2332 56	- 0 02	2188 02	0 03
	2980 29	2254 05	0 03		

¹⁾ H Kayser und C Runge, Ueber die Spectren der Elemente 7 Abschnitt Die Spectren von Zinn, Blei, Arsen, Antimon, Wismuth. Abhandl Berl Akad 1894.

Die Tabelle ist ebenso zu verstehen, die Zahlen von 2 und 4 erhalt man, indem man zu den Schwingungszahlen von 1 hinzuaddirt 10810 81, resp 13642 81 Die aufgenommenen Linien betragen etwas mehr als die Halfte aller Bleilinien, 20 von ihnen sind umgekehrt, 8 nicht

### 3 Arsen.

1	2	3	4	5
3119 69 3032 96 2898 83 2780 30 2228 77	3075 43 2991.11 2860 57 2745 09 2206 09	+001 000 -003 000 -001	2492 99 2437 30 2349 92 2271 42	0 01 0 00 0 00 〒 0 04
2205 28 2165 64 2133 92	2183 07 2144 22 2113 11	$ \begin{array}{c} 0.00 \\ -0.01 \\ +0.02 \end{array} $		

Zu adduen sind 461.36, resp 805795 Es sind damit 20 von den 35 Linien des Arsenspectrums untergebracht Die Zahlen, die in 4 weiter folgen wurden, fallen schon in das Schumannsche Gebiet, so dass man übei ihre Existenz nichts aussagen kann

### 4 Antimon.

-										
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	3383 23	+ 0 01	2770 03	, .	 2670 73 2445 61			•		
2851 20 2719 00 2652 70 2614 74 2554 72 2481 81 2373 78	2692 34 2574 15 2514 65 2480 51 2426 41 2360.57 2262 63	+ 0 01 - 0 01 - 0 01 0 01 0 00 + 0 03 - 0 08	2289 09 2203 09 2159 36	- 0 00 + 0 04	2220 85 2139 81	0 00 + 0 08				
2329 19 2306 56		1 '	ił							

Durch Addition von 2069 49, 8612 61, 9954 87, 14260 29, 15023 19 zu den Schwingungszahlen der in 1 stehenden 12 Wellenlangen erhält man die in 2, 4, 6, 8 und 10 berechneten Wellenlangen, die sich mit den angegebenen Abweichungen im Spectrum finden Wahlscheinlich gehoren zu den Gruppen 4, 6, 8 und 10 noch mehr Linien, die abei in das Schumannsche Gebiet fallen Auch so sind mehr als die Halfte aller Linien des Spectrums verbraucht. In der umstehenden Figur 46 sind die sich wiederholenden Gruppen getrennt gezeichnet, irgend eine Gesetzmassigkeit der Lage der Linien in jeder Gruppe ist hier ebensowenig zu erkennen, wie bei den anderen Elementen. Bei der sehr grossen Genauskeit der Uebeieinstimmung zwischen Rechnung und Beobachtung ist es aber evident, dass diese Wiederholung von Gruppen nicht zufallig ist Kayser und Runge berechnen die Wahrscheinlichkeit dafur,

dass zufallig eine solche Regelmassigkeit eintrete, für Sn ergiebt sich dieselbe zu  $7\times 10^{-5}$ , für die andern Elemente ware sie noch erheblich kleiner

#### 5 Wismuth.

1	2	3	4	5	6	7
4493 79) 4493 16	3076 75	0 02	3510 97	+003	2276 65	- 0 01
4308 70\ 4308 34	2989 11	+004	3397 32	0 01	2228 31	0 00
4122 01 4121 69	2898 06	+0 02		_	_	_
3888 34) 3888 05	2780 58	0 01	_	_	2110 32	+003
3596 26	2628 01	-0 02	2938 42	0 01		
3405 39	2524 61	0 03	2809 75	0 01		
2863 86	2214 21	0 00	2430 54	0 03		
2730 61	2133 71	+001	2333 88	- 0 01	1	1

Im Bi-Spectrum treten mehreie enge Paare auf Von jedem soll in der vorstehenden Tabelle der Mittelwerth genommen werden Addut man zu den

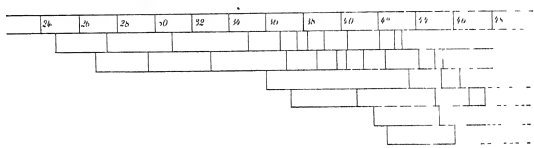


Fig 46

reciproken Werthen 1024490, 622517, 2166719, so erhalt man die unter 2, 4 und 6 gegebenen Linien

Es sind damit nur die auffallendsten Wiederholungen in den 5 Spectren aufgeführt, wahrend wir noch mehrere andere gefunden haben. Aber es scheint vorlaufig zwecklos, alle diese Beziehungen anzuführen, da noch nicht der geringste Anhalt zur Aufstellung irgend welcher Formeln vorliegt. Sehr auffallend ist es, wie stark sich die kurzesten beobachteten Wellen an den Gruppen betheiligen, vielleicht kann man daher von einer Untersuchung der Spectren im Schumannschen Gebiet eine bessere Einsicht in die Beziehungen erhoffen

453. Aehnliche Gesetzmassigkeiten sind noch in mehreren audeien Spectien constatirt worden und mogen wohl sehr haufig, vielleicht allgemein sein, nur dass noch nicht danach gesucht worden ist. Die Arbeit ist eine ungemein muhsame, sobald die Spectren etwas linienreich sind, es sind ja die Schwingungsdifferenzen für je zwei Linien zu berechnen, und nun zu sehen, ob einzelne von ihnen haufiger vorkommen. Bei einem Spectrum mit 100 Linien sind also 5000 Differenzen zu berechnen, bei 200 Linien aber schon 20000

Rydberg 1) hat im Spectrum des Cu nach den Messungen von Kayser und Runge solche Wiederholungen vielfach gefunden Eine Gruppe von 3 Linien mit den Differenzen 12550 und 50,58 findet sich 6 Mal Die eiste Differenz findet sich noch bei 6 Paaren, die zweite bei 10 Feiner findet sich eine Gruppe von 3 Linien mit den Differenzen 68019 und 21221 7 Mal, die eiste Differenz kommt noch bei 10 Paaren, die zweite bei 8 voi Es scheint, dass zwischen den 2 Gruppen von je drei Linien, welche Rydberg wohl mit Unrecht als Triplets bezeichnet, da die Intensitaten sich nicht iegelmassig andern, noch Beziehungen vonhanden sind Dafur giebt Rydberg ein Beispiel in folgender Gruppe von Linien

	1 2	Differenz	$\frac{1}{\lambda}$	Differenz	$\frac{1}{\lambda}$
$\frac{1}{\lambda}$ Differenz	26599 07 679 73	129 46	26728 53 679 84	50 47	26779 00 680 02
$\frac{\frac{1}{\lambda}}{\text{Differenz}}$ $\frac{1}{\lambda}$	27278 90	129 57	27408 37 212 35 27620 72	50 47	27459 02 212 22 27671 24

Man sieht daraus, in wie eigenthumlicher Weise die beiden Arten zusammengekuppelt sind. Sehr auffallend ist, dass sich an diesen Gruppen fast nur die im Cu-Spectrum so zahlreich vorhandenen unscharfen Linien betheiligen

Ferner hat Rydberg²) gleiche Gesetzmassigkeiten im rothen Argonspectrum nachweisen konnen. Aus den Messungen von Kayser und von Eder und Valenta stellt er eine Tabelle der genau gemessenen Linien  $\lambda < 4700$ , zusammen und findet, dass sie sich fast alle als Wiederholung einer Gruppe von 4 Linien darstellen lassen mit den Schwingungszahlen. A, A + 84647, A + 164968, A + 225671 Es sind 23 solche Gruppen vorhanden, von welchen aber nicht immer alle 4 Linien gemessen sind. Im Ganzen werden 66 Linien des Spectrums so untergebracht, nur 9 bleiben übrig, und es ist damit sicher nachgewiesen, dass das rothe Argonspectrum von einem einheitlichen Korper herstammt. Rydberg macht noch auf einige Beziehungen zwischen diesen Gruppen aufmerksam, welche ich übergehe

**454.** Dann hat Kayser³) in den Spectren der Elemente der Platingruppe dieselbe Erscheinung gefunden Bei so linienreichen Spectren war es nicht thunlich, alle Linien der Rechnung zu unterwerfen — das wurde wohl einige Jahre Arbeit verursachen — sondern es wurden nur etwa 100 der

¹⁾ J R Rydberg, On triplets with constant differences in the line spectrum of copper Astrophys J 6 p 239—243 (1897)

²⁾ J R Rydberg On the constitution of the red spectrum of argon. *:Astrophys J 6 p 338-348 (1897)

³⁾ H Kayser, Uebei die Bogenspectren der Elemente der Platingruppe Abhandl Berl Akad 1897

starksten Linien in jedem Falle genommen. Dabei fand sich z B, dass bei Pd eine Gruppe von 3 Linien mit den Schwingungsdifferenzen 3967 90 und 1191 19 sechs Mal vorkommt, die erste Differenz noch diei Mal Von den so verwandten 24 Linien sind 19 umgekehrt, etwa  $\frac{2}{3}$  aller im Pd-Spectrum umgekehrten Linien Hier tritt also wieder sehr auffallend die Bedeutung dei umgekehrten Linien hervor Im Spectrum des Pt fand sich unter 63 untersuchten Linien ein Paar 6 Mal, wobei auch 8 von den 12 Linien umgekehrt waren Ebenso waren im Spectrum des Ru eine Menge verschiedener Schwingungsdifferenzen 2, 3 odei 4 Mal vorhanden

455. Der Muhe einer Durchrechnung aller beobachteten Linien des Rhodiums hat sich Snyder¹) unterzogen Er findet, dass unter den 1471 von Kayser gemessenen Linien nicht weniger als 476 sich in ein System bringen lassen, welches 19 Spalten mit je 54 Zeilen enthalt. Die Schwingungsdifferenzen zwischen je zwei Linien, die in aufeinanderfolgenden Spalten stehen, sind identisch, ebenso die Schwingungsdifferenzen zwischen je zwei Linien, die in aufeinanderfolgenden Zeilen stehen. Es sind aber nicht annahernd alle Platze durch beobachtete Linien ausgefullt

Man kann das Resultat auch so aussprechen, dass man sagt, eine Gruppe von 19 Linien wiederholt sich 54 Mal im Spectrum, oder eine Gruppe von 54 Linien 19 Mal

Snyder theilt mit, dass er auch fur Pd weitere Beziehungen gefunden habe, ebenso im Spectrum von Ru, Ir, Ni, Pt, Pd und Os

Dadurch wird die Vermuthung bestätigt, dass es sich um eine ganz allgemeine Eigenschaft aller der Spectren handelt, in welchen Serien nicht beobachtet sind. Es kann kein Zweisel bestehen, dass wir in den angesuhrten
Thatsachen schon eine grosse Menge von Beobachtungsmaterial fur eine allgemeinere und complicitere Gesetzmässigkeit in Handen haben, es sehlt nur
noch der gluckliche Blick, der das Gesetz in den Thatsachen erkennt und die
vielen einzelnen Beobachtungen zusammenfasst. Wir wurden dadurch wohl
sehr erheblich gefordert werden

456. Ich mochte zum Schluss dieses Abschnittes noch einige Hülfsmittel zusammenstellen, welche nach meiner Meinung uns verhaltnissmassig rasch fordern mussten. Die gesetzmassig zusammenhangenden Linien entstehen nach meiner Meinung von einem und demselben Atom, wobei ich unter Atom nicht das chemische Atom, sondern das emittirende Theilchen verstehe, welches nach der Dissociationstheorie ja wahrscheinlich wesentlich kleiner ist, als ein chemisches Atom. In den Serienspectren also wird jede einzelne Linienserie, nicht jede Paar- oder Tripletserie, von einem Atom hervorgebracht, dass dann diese Serien sich wieder zu Paaren oder Triplets gruppiren, deutet auf die selbstverstandlich vorhandenen nahen. Beziehungen zwischen den Atomen,

& James & State States



¹⁾ C P Snyder, The wave-number system of rhodium Astrophys J 14 p 179-180 (1901)

welche die einzelnen Serien emittiren. Dass nicht die ganzen Tripletserien durch dasselbe Atom entstehen, schliesse ich aus den Beobachtungen des Zeeman-Phanomens, welches gezeigt hat, dass die einzelnen Componenten des Triplets verschieden durch magnetische Krafte beeinflusst werden. Dass die verschiedenen Serien, z.B. die beiden Nebenserien, nicht von demselben Atom ausgesandt werden, schliesse ich daraus, dass eine allein vorkommen kann, wofur wir ja ein eclatantes Beispiel im Wasserstoff haben.

Um Gesetzmassigkeiten zu finden, handelt es sich darum, in den linienieichen Spectren die Linien herauszufinden, welche von demselben Atom erzeugt weiden, was sich dadurch documentirt, dass die Linien sich verschiedenen Einwickungen gegenüber in gleicher Weise verhalten. Um sie zu finden, wird man folgende Mittel anwenden konnen

- 1 Die Spectia sind unter Druck zu erzeugen. Es hat sich gezeigt, dass dabei verschiedene Linien verschieden stark verschoben werden, aber vollstandige Untersuchungen aller Linien eines Elementes liegen bisher nicht von Misst man alle Linien und stellt die mit gleich grosser reducirter Verschiebung zusammen, so zerfallt das linienreiche Spectrum ohne Weiteres in Gruppen von relativ wenig Linien, für welche Gesetzmässigkeiten viel leichter zu erkennen sein mussen.
- 2 In ganz demselben Sinne lasst sich das Zeeman-Phänomen benutzen, es sind hier die Linien herauszusuchen, welche sich durch dieselbe magnetische Kraft in derselben Weise spalten Diese Methode ist viel feiner, aber viel muhsamer, als die erste
- 3 Man kann die Linien nach ihrem Aussehen sortiren, die umgekehrten, die unscharfen, u s w Eine Anwendung dieser Methode ist in gewissem Sinne schon beim Pd für die umgekehrten Linien, beim Cu für die unscharfen gemacht. Sie ist aber jedenfalls wesentlich schlechter, als die beiden ersten Methoden, da wir das Aussehen der Linien nicht zahlenmassig fassen können, das Aussehen auch noch von ausseren Umstanden, wie auflosende Kraft des Spectroscops, Dichte des Dampfes, Expositionszeit, Temperatur u s w. abhängt, welche jede Schatzung stark individuell farben.
- 4 Man könnte daran denken, diejenigen Linien zusammenzufassen, welche bei bestimmten Temperaturstufen stärker oder schwächer werden. Es wären z B. die Bogen- und Funkenlinien gesondert zu behandeln, oder die enhanced lines von Lockyer, die freilich erst genauer festgestellt werden mussen. Dies Hulfsmittel ist offenbar noch geringwerthiger, als die vorigen, einmal weil wir dabei noch viel zu grosse Gruppen erhalten, dann weil wir die Temperaturen nicht in der Hand haben, endlich weil es sich hier um Intensitätsschatzungen handeln wurde, die noch sehr im Argen liegen
- 5 Man konnte, wie es schon Hemsalech und Schenck gethan haben, den verschiedenartigen Einfluss der Selbstinduction benutzen, auch dies Mittel lauft auf Intensitätsschatzungen hinaus, wird sich also ebenfalls nur zu einer rohen Sichtung der Linien eignen

6 Endlich konnte man nach dem Vorgange von Ciew die Spectra in verschiedenen Gasen erzeugen, da sich gezeigt hat, dass dabei ganze Reihen von Linien schwacher weiden oder verschwinden, andere verstarkt werden Auch dies Mittel wird nicht sehr gut sein.

Die Hauptmethoden werden also die unter 1 und 2 angegebenen bleiben, und zwar mochte ich die erste wegen ihrer relativ einfachen experimentellen Anordnung und der viel geringeren Messarbeit für den Anfang besonders empfehlen Eine intensive Anwendung dieser Methode wurde uns wohl in wenigen Jahren erheblich fordern.

### VIERTER ABSCHNITT

## Beziehungen zwischen Linienspectren.

457. Ich wende mich nun zu den Beziehungen zwischen den Spectren verschiedener Elemente

Dass solche Beziehungen bestehen werden, dass chemisch verwandte Elemente auch ahnliche Spectien zeigen weiden, ist von von herein zu erwaiten Die chemische Natur eines Molecels ist ja von denselben Grossen — der Masse und den Kraften zwischen den Atomen — abhangig, von welchen die moglichen Schwingungen abhangen Wenn Elemente sich chemisch nahe stehen, die Ahnliche Verbindungen bilden, so liegt die Vermuthung nahe, dass ihre Moleceln ahnlich gebaut sind, und dann folgt dasselbe für die Spectra

Der einzige einwandsfreie Weg, Spectren verschiedenei Elemente zu vergleichen, ist der, dass man die Gesetze für jedes einzelne Spectrum feststellt, dann giebt die Vergleichung dieser Gesetze und der Constanten ohne Weiteres den gewunschten Aufschluss

So enthalten die Untersuchungen von Kayser und Runge und von Rydberg im Wesentlichen Alles, was wir über Beziehungen zwischen Spectren wissen Indessen sind schon vorher vielerlei Betrachtungen auf diesem Gebiete angestellt worden, und bevor ich die neueren Ergebnisse zusammenstelle, muss ich auf diese alteren Arbeiten eingehen

Dabei sei vorausgeschickt, dass man sehr Vieles, was über diese Flage geschrieben worden ist, nicht gut anders denn als Unsinn bezeichnen kann, es giebt kein anderes Gebiet der Physik, wo soviel gesundigt worden ist Manche Autoren sind ihrer Phansasie in Bezug auf "Aehnlichkeit" von Liniengruppen in so kritikloser Weise gefolgt, oder haben mit dem vorliegenden ungenauen Zahlenmaterial in so willkurlicher Weise gehaust, nach Belieben Linien fortgelassen oder neue hinzugedichtet, dass alles denkbare übertroffen wird. Das schlimmste Beispiel der Art liefeit Grunwald. Und das Bedenklichste dabei ist, dass jede Aibeit, sie mag verkehrt sein, wie sie will, Beachtung gefunden hat. Das Zutrauen zu einem Autoi, dass er selbst genugende Kritik geubt habe, ist so gross, dass die meisten Leser seine Zeichnungen

oder sein Zahlenmateijal gar nicht auf ihre thatsachliche Berechtigung hin prufen, sondern die Schlusse, wenn sie nur mit der nothigen Entschiedenheit ausgesprochen sind, als richtig hinnehmen

458. Die erste Ahnung eines Zusammenhanges zwischen Spectrum und chemischer Natur — wenn auch falsch angewandt — habe ich bei Ängstrom 1) gefunden Er schreibt "Fasst man die Beobachtungen zusammen, so folgt, dass sich die meisten hellen Linien beim O-Spectrum im blauen und violetten Felde befinden, beim N-Spectrum im grunen und gelben, und beim H-Spectrum im 10then Diese Erscheinung muss nothwendig in naherem Zusammenhang stehen mit den chemischen und thermischen Eigenschaften der Gase"

Dann macht Tyndall²) bei seinen Untersuchungen über strählende Warme die Bemerkung, zusammengesetztere schwerere Moleceln schwingen langsamer, als einfache, daher absorbire Luft, H, O, N wenig Warmewellen, ihre Verbindungen H,O, NO, aber sehr grosse Mengen

W A Miller³) photographirt das Spectrum von Thallium, er meint, dasselbe sei ahnlich dem Spectrum von Cd und Zn, weniger dem von Blei. In Wahrheit ist naturlich davon keine Rede

Der erste, der eine richtige Beziehung gefunden hat, ist Lecoq de Boisbaudran⁴), wenn auch seine Annahme unbeweisbar und mit Falschem vermischt war Ei vergleicht das Spectrum des K mit dem des Rb Beide sollen bestehen aus je zwei Linien im Roth, 5 Gruppen im mittleren Spectrum, einer Linie 1esp einem Paar in Blau Fur die Paare und Gruppen berechnet er die mittleie Wellenlange In folgender Tabelle sind seine Spectra angegeben

the name of contractions and the special parties are			
, K		Rb	
Mittel der 2 rothen Linien	768 0	Mittel der 2 rothen Linien	785 1
" der 3 gelben Linien	580 5	,, von 4 Lanien	617 8
" der 1 grünen Bande	533 9	,, ,, 2 Linien	568 6
" der 2 grunen Bande	5107	22 22 27	5396
,, der 3 grunen Bande	494 6	> <b>,</b> ,, ,,	5227
Linie von Thalén	482 7	22 22 22	513 0
Violette Linie	405 0	Violettes Paai	<b>421</b> 0

Lecoq sagt nun ohne Weiteres — und darin liegt der schwache Punkt seiner Betrachtungen —, die sich gegenüberstehenden Gruppen entsprachen sich, seien homolog Er dividirt nun die Mittelwerthe von Rb durch die von

.

¹⁾ A J Ångström, Optische Untersuchungen Pogg Ann **94** p 141—165 (1855) nach K Sv Vet Ak Handl 1853

²⁾ J Tyndall, On the absorption and radiation of heat by gases and vapours, and on the physical connexion of radiation, absorption and conduction Phil Trans. 151, I p 1—36 (1861) Auch Phil Mag (4) 22 p 160—194, p 273—285 (1861), Pog Ann 113 p 1-53 (1861)

³⁾ W A. Miller, Proc Roy Soc 12 p. 159—166 (1862)
4) Lecoq de Boisbandran, Sur la constitution des spectres lumineux C R 69
p. 445—451, 606—615, 657—664, 694—700 (1869), C R 70 p. 144—146, 674—977 (1870), C R
73 p. 658—660 (1871)

K und erhalt 1022, 1064, 1065, 1.056, 1058, 1063, 104 Die fünf mittleren Zahlen sind ungefahr einander gleich, die erste und letzte aber ganz verschieden. Ueber die erste sagt Lecoq, er vermuthe, bei K musse noch ein Paar liegen, bei 740, er habe es aber nicht gefunden. Die Zahl 104 beim violetten Paar konne auf einer Anomalie berühen. So folgt denn das Resultat, dass das Rubidiumspectrum sich aus dem Kaliumspectrum durch Multiplication mit einem Factor erhalten lasse, dass alle Linien, entsprechend dem grosseren Atomgewicht, nach Roth gerückt seien.

Man wird schwerlich geneigt sein, solche Speculation als Beweis gelten zu lassen. In der That passt dieselbe Rechnung für Cs nicht mehr, was Lecoq durch zu grosse Complication des Spectrums erklart. Aber das blaue Paar scheine dem violetten von Rb zu entsprechen, und damit hatten wir wieder ein Rucken nach Roth mit wachsendem Atomgewicht.

In dieser Weise hat Lecoq sein Gesetz begrundet, das Spectrum aller Alcalien sei identisch, rucke nur mit wachsendem Atomgewicht nach Roth, da schweiere Moleceln langsamer schwingen. Der erste Theil dieses Gesetzes ist falsch, der zweite ist richtig, aber wie man sieht nur gerathen

In ahnlicher Weise behandelt Lecoq die alcalischen Erden, nur noch willkurlicher, ich will darauf nicht naher eingehen

Er sagt zuerst¹), die Zunahme der Wellenlange des Schwerpunktes der Gruppen sei proportional der Zunahme des Atomgewichtes Spater²) aber schlagt er für die Alcalien und alcalischen Erden die Formel vor

$$x = n (1 + q)^2$$
,  $q = \frac{B - A}{A}$ .

wo A die Zunahme des Moleculargewichtes vom ersten zum zweiten Gliede, B die vom zweiten zum dritten bedeutet, n die Zunahme der Wellenlange vom eisten zum zweiten, x die vom zweiten zum dritten Endlich sagt er, die Spectren zeigten Verwandtschaft unter den Gruppen

wober sich jedesmal die beiden ersten Elemente näher standen, als das zweite und dritte 3)

459. Noch bedenklicher scheint mir ein Gesetz zu sein, welches Lecoq 4) wesentlich spater findet, es soll auch eine Beziehung zwischen den Veranderungen der Wellenlangen homologer Linien in verwandten Spectien und den Aenderungen des Moleculargewichtes geben, und wird von Lecoq zur Berechnung des Moleculargewichtes von Germanium benutzt Lecoq findet genau den Werth 723, den spater Winckler für das Ge erhielt, und damit scheint das

¹⁾ Lecoq de Boisbaudian, C R 70 p 144-146 (1870)

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, C R 70 p 974—977 (1870)
3) Kritiken der Arbeiten von Lecoq siehe bei A Schustei, Rep Biit Ass 1882, p 120—148, und V A Julius, Sur les spectres de lignes des éléments Ann éc polyt de Delft 5 p 1—117 (1889), siehe auch J S Ames, Phil Mag (5) 30 p 33—48 (1890)

⁴⁾ Lecoq de Boisbaudran, Sur le poids atomique et sur le spectre de germanium C R 102 p 1291—1295 (1886), auch Chem News 54 p 4—5 (1886)

Gesetz bestatigt, aber leider war die Uebereinstimmung ein merkwurdiges Spiel des Zufalls

Das Gesetz lasst sich nur umstandlich in Worten aussprechen, es wird sich am einfachsten aus den Zahlen von Lecoq eigeben

	Homol	oge We	ellenlan Differ	gen Variation		Ator Differ	ngewic Differ	ht Variation
Al Ga Jn	3952 4101 4306	149 205	56	$\frac{56}{149} = 0\ 37584$	27 5 69 9 113 5	42 4 43 6	1 2	$\frac{12}{424} = 0.0283$

Dei Quotient aus beiden "Variationen"  $\frac{0.37584}{0.0283}$  = 13 28 soll für alle natur-

lichen Familien den gleichen Werth haben

Nun hatte Lecoq zwei Linien des Ge gemessen und halt sie für homolog zu zwei Linien des Si und des Sn Aus den Wellenlangen der Paare wird das Mittel genommen, und damit die Rechnung wie oben durchgeführt

	Homolo	oge We				Dıffer	tomgewic Differ	ht Variation
Sı Ge Sn	4010 4453 5077	448 624	181	$\frac{181}{443} = 04051$	28 x 118	x — 28 118 — x	146 — 2 x	$\frac{146-2x}{x-28} = A$

Nun soll also sein  $\frac{0.4051}{A}$  = 13.28, woraus folgt x = 72,32

Lecoq kommt aber die Si-Linie 3890 unsicher vor, daher wiederholt ei die Rechnung mit nur der ersten Linie

Nun ist 
$$\frac{0.72185}{A} = \frac{0.61814}{0.0285}$$
, woraus folgt x - 72.27

Gegen die ganze Rechnung ist einzuwenden 1 Die Wahl der homologen Linien ist vollkommen willkurlich, die Spectren von Si und Sn z B haben so gar keine Aehnlichkeit, dass ich überhaupt nicht verstehe, wie man homologe Linien darin finden will 2 Die Atomgewichte sind viel zu ungenau bekannt, als dass die zweite Differenz derselben noch einen Sinn hätte Man braucht nur das Atomgewicht von Ga um 05 höher anzunehmen, so wird die Variation der Atomgewichte  $\frac{02}{424}$  und jener constante Quotient 86 statt 13

Ames¹) hat endlich vergebens versucht, das Gesetz fur Mg, Zn, Cd zu bestatigen, wobei er sicher homologe Linien benutzen konnte



¹⁾ J. S Ames, Phil Mag (5) 30 p 33-48 (1890)

460. Ich komme nun zu den Untersuchungen von Ciamician, die an Wilkur in Auswahl von Liniengruppen, welche homolog sein sollen, alles Denkbare leisten, und in welchen kaum eine Spur von Berechtigung steckt Ciamician hat grosse Muhe auf die Untersuchungen verwandt, ei hat die Spectren alle selbst gezeichnet oder spater photographiit, aber mit viel zu kleiner Dispersion und ohne Bestimmung der Wellenlangen, so dass das ganze Beobachtungsmaterial fast werthlos ist. Ein weiterer erheblicher Vorwuif, den man Ciamician machen muss, ist der, dass er nur seine eigenen Beobachtungen gelten lasst, sonst wohl constatirte Linien der Elemente abei einfach fortlasst, so sind ihm z B die Nebenserien des K und Na, wie es scheint, unbekannt

Clamician 1) erklart zunachst die Angabe von Lecoq, das Spectrum verschiebe sich mit wachsendem Atomgewicht nach Roth hin, für ganz falsch, vielmehr ruckten die homologen Linien nach Roth mit wachsender chemischer Energie der Elemente Er betrachtet als verwandt die Alcalien unter Ausschluss von Li, bezeichnet als homolog ganz richtig die Linien, welche n=3 und n=4 der Hauptserien entsprechen, ei vermuthet auch lichtig, dass für Na das Paar n=4 ins Ultiaviolett, für Cs das Paar n=3 ins Ultraroth falle Die Nebenseilen kennt er nur bei Cs und Rb, sagt sie entsprachen sich im Ganzen, nicht abei in den einzelnen Linien.

Die zweite Gruppe werde gebildet durch die Erdalcalien Ba, Sr, Ca, Mg Hier beginnt nun unglaubliche Willkur im Ba-Spectrum, — welches nebenbei bemerkt ganz unvollstandig ist, wie fast alle Spectren von Ciamician, — werden 7 Gruppen oder einzelne Linien herausgegriffen, und nun in den Spectren der anderen Elemente irgendwelche Gruppen, die mit den genannten nicht die mindeste Aehnlichkeit oder Beziehung haben, die aber so gewählt werden, dass sie allmählich weiter nach Violett hin liegen, als homolog bezeichnet Mg passt schon gar nicht, da Ciamician nur die Oxydbanden in seinem Spectrum findet, abgesehen von den b-Linien, welche er für homolog zu einer Ca Gruppe bei 5270 erklart, ei zeichnet diese Gruppe als aus drei Linien bestehend, wahrend sie in Wahi heit aus 6 besteht, und mit dem Mg-Triplet nicht die mindeste Aehnlichkeit besitzt

Eine weitere Gruppe bilde Cd und Zn Fur sie vergleicht ei ganz richtig die beiden starken im sichtbaren Theil liegenden Triplets n — 3 der zweiten Nebenserie — Als nachste Gruppe werden angeführt Li, Tl, Bi, Pb, und hier ist wieder vollständige Willkur zu constatiren, indem jedes Element nur eine Linie zu besitzen scheint, die alle homolog sein sollen

Weitere Gruppen sind Fe, Co, Ni, Mn, Cr, Hg, Ag, Cu, Pt, Pd, Au, Cl, Br, J, P, As, Sb Auf Einzelheiten einzugehen, hat keinen Zweck die Spectra entsprechen nicht der Wahrheit, und die Linien werden in ihnen eben so gewählt, dass sie allmahlich nach Violett hin rucken — Bei der vollen Willkür

¹⁾ G L Clamician, Ueber die Spectren der chemischen Elemente und ihrer Verbindungen Wien Ber 76, II p 499-517 (1877)

dei Wahl homologer Linien ist es denn auch nicht zu verwundern, dass Ciamician in spateren Arbeiten ganz andere Liniengruppen heiausgreift, um nun diese als homolog zu erklaren

In weiteren Arbeiten 1) wild eine neue Wilkun eingeführt das Spectrum der Substanz wird nicht unter einer bestimmten Bedingung untersucht, sondern unter verschiedenen, und aus den unter verschiedenen Bedingungen gefundenen Linien das sogen vollstandige Spectrum construirt, mit dem nun weiter operirt wird Clamician behauptet, dass in vollstandigen Spectren von Cl, Br, J alle Linien sich auf das Vollkommenste entsprechen

Eine folgende Arbeit²) scheint mir noch bedenklicher. Ciamician sagt "Wenn man die Spectien der Erdalcalimetalle dadurch erzeugt, dass man in einer Wasseistoffatmosphare den Inductionsfunken bei eingeschalteter Verstarkungsflasche zwischen den Metallen überspringen lasst, so erhalt man Spectren, welche die Homologie in den Spectiallinien sehr schon zeigen. Das Spectrum des Mg lasst sich aber mit den so erhaltenen Spectien nicht vergleichen, weil dasselbe die minder brechbaren Linien nicht enthalt. Schaltet man aber die Flasche aus, oder nimmt man eine schwachere Batterie und kleinere Inductionsfolle, so treten in den Spectren des Ca und Sr alle Linien im 10then und gelben Felde zurück, und man erhalt so Spectra, welche Jenem des Mg ausseiordentlich ahnlich sind

Vergleicht man den minder brechbaren Theil des Spectrums der Erdalcalimetalle, der also nur bei hoher Temperatur, entsprechend einer hohen electrischen Spannung, sichtbar ist, mit der minder brechbaren Halfte des vollstandigen Sauerstoffspectrums, so bemerkt man, dass merkwurdiger Weise diese zwei Spectrumhälften eine auffallende Aehnlichkeit zeigen

Daraus wurde sich ergeben, dass das Spectrum der Gruppe der Erdcalimetalle aus dem des Mg und aus der minder brechbaren Halfte des Sauerstoffspectrums zusammengesetzt ist"

Er meint nun, die Elemente seien wirklich so zusammengesetzt, und untersucht, um es zu prufen, das Spectrum des Cy und der CO Er behauptet nun, im Cy-spectrum erweise sich ein Theil homolog zu N, ein Theil zu C, in CO sei C sichtbai und der rothe Theil sei homolog zu O-Linien Damit sei dei Schluss bestätigt, dass das Spectrum einer Verbindung aus Theilen bestehe, welche den Spectren dei Componenten homolog seien "Man kann daher auch sagen, dass die Homologie der Spectrallinien chemisch verwandtei Elemente hochst wahrscheinlich darin ihren Grund hat, dass die Elemente solchei naturlicher Gruppen, ganz entsprechend den Mendelejetfschen Gesetzmässigkeiten der Atomgewichte, aus gleichen Componenten bestehen"

¹⁾ G L Clamician, Ueber den Einfluss des Druckes und der Temperatur auf die Spectren von Dampfen und Gasen Wien Ber 77, II p 839—841 (1578), Ueber den Einfluss der Dichte und der Temperatur auf die Spectren von Dämpfen und Gasen Wien Ber 78, II p 867—890 (1878)

²⁾ G L Clamician, Spectroscopische Untersuchungen Wien. Ber 79, II p 8-10 (1879)

Und nun schreitet der Verfasser in einer folgenden Aibeit¹) auf dem eingeschlagenen Holzwege weiter fort. Es werden jetzt überall in Stucken von Spectren Homologien gesehen, und danach die Elemente für zusammengesetzt erklart. Die als homolog bezeichneten Linien sind aber, wie schon ei wähnt, nun ganz andere, als in den ersten Arbeiten, und ebenso die als homolog bezeichneten Elemente. So wird z. B. jetzt das Mg als homolog zu C. angegeben, "und zwai ist die Aehnlichkeit dieser beiden Spectra eine so grosse, dass man ohne Messung auf den ersten Blick sie für identisch halten mochte"

So endet die ganze Arbeit in phantastischen Hypothesen über die Zusammensetzung der Elemente C, Bo, Be, Mg sollen derselbe Stoff in verschiedenen Condensationen sein, Si besteht aus C und O, Al ist gleich Bo, oder zusammengesetzt aus Be und O, schliesslich sollen alle Elemente zusammengesetzt sein aus C, N, O, Fl

Ich habe die Arbeiten von Ciamician so ausführlich besprochen, weil ich dem Autoi, der sich seitdem so erfolgreich an der Entwicklung der organischen Chemie betheiligt hat, es schuldig zu sein glaube, dass ich nicht einfach sage, diese Arbeiten seien werthlos, sondern mein Urtheil begründe Ich finde es ausserdem interessant und lehrreich, zu verfolgen, wie der Verfassei, nachdem er sich einmal in den Strudel der Speculation hineingestürzt hat, von diesem hulflos immer weiter fortgetrieben wird, immer neue und und haltlosere Hypothesen aufstellen muss, um schliesslich mit einem vollstandigen Zusammenbruch aller chemischen Thatsachen zu endigen.

461. Die ersten Untersuchungen über Beziehungen zwischen Spectren verschiedener Elemente, welche wissenschaftlichen Werth haben, verdanken wir Hartley²), wie Ames mit vollem Recht sagt. Derselbe hat die Funkenspectra einer grossen Anzahl von Elementen photographirt, und führt folgende Aehnlichkeiten zwischen ihnen an Fe, Ni, Co haben dichte Gruppen langer Linien³) Mg, Zn, Cd besitzen Triplets, welche mit abnehmender Wellenlänge wachsenden Abstand zeigen, und mit wachsendem Atomgewicht nach längeren Wellen hinrucken Grosse Aehnlichkeit bestehe auch zwischen den Gruppen Sn und Pb, und As, Sb, Bi, deren Spectra aus Paaren bestehen, die über das ganze Spectrum zerstieut sind Die Zunahme der Zahl der kurzen Linien absolut und relativ gegen die Zahl der langen, ist sehr auffallend bei zunehmendem Atomgewicht Bei Al, In, Tl sind lauter Paare von langen und von kurzen Linien vorhanden.

Wesentlich weiter kommt Hartley 4) in einer zweiten Abhandlung Hier

¹⁾ G L Clamician, Spectroscopische Untersuchungen Wien Ber 82, II p 425-457 (1880)

²⁾ W N Hartley, Note on certain photographs of the ultra-violet spectra of elementary bodies J chem Soc 41 p 84-90 (1882)

³⁾ Eine Aehnlichkeit der Spectra von Fe, Ni, Co, — die ich übrigens nicht sehe, — heben auch Liveing und Dewar hervor Phil Trans 179, I p 231—256 (1888)

⁴⁾ W N Hartley, On homologous spectra J chem Soc. 42 p 390-400 (1883) Vergl § 406 dieses Bandes

findet er zuerst das wichtige Gesetz, dass in den Triplets von Mg, Zn, Cd die Schwingungsdifferenz constant ist, und er ordnet die Triplets der drei Spectra im allgemeinen einander richtig zu. Im Mg-Spectrum hat er vier Triplets gefunden, in den beiden andern nur drei, wenn man das dritte des Mg fortlasst, so ware die Zuordnung vollkommen richtig. Ei vergleicht ausseidem auch noch einzelne Linien oder Gruppen der drei Elemente, die Berechtigung dazu ist mir zweifelhaft. Ferner wird Cu und Ag veiglichen die beiden starksten Paare weiden iichtig mit einander verglichen, wahrend die übrigen Gruppen von 2, 3 oder 4 Linien mir zweifelhaft sind. Es finden sich noch Bemeikungen über Al, Bo und Si, die ich übeigehe, da ich die Beziehungen nicht für erwiesen halte. Endlich untersucht Hartley 1) das Spectrum von Be, und sagt, nach dem Aussehen musse Be zu Ca, Sr, Ba gehoren

Hartley zieht aus seinen Beobachtungen folgenden Schluss "Die vorheigehenden Thatsachen vermehren erheblich die Wahrscheinlichkeit der Ansicht, dass Elemente, deren Atomgewichte um eine bestimmte Zahl differiren, und deren chemischer Character ahnlich ist, wirklich homolog sind, oder in anderen Worten dieselbe Art Materie in verschiedenem Zustand der Verdichtung enthalten" Und weiter heisst es "Ein Element einer Gruppe differirt in seinen Eigenschaften von einem andern, nicht weil es aus einer anderen Art von Materie besteht, sondern weil die Quantitat der Materie in ihm eine andere ist"

462. Das Wichtigste in Haitleys Arbeiten ist die Entdeckung der constanten Schwingungsdifferenz, daneben der Vergleich von Mg, Zn, Cd Aber es ist nicht zu leugnen, dass die Zuordnung der Triplets zu einander willkürlich ist. In dieser Beziehung fordert Ames²) uns er findet in den Spectren von Zn und Cd je 8 Triplets, nämlich n=4,5,6,7,8 der ersten Nebenserie und n=3,4,5 der zweiten Nebenserie, er erkennt auch, dass die Triplets verschiedenen Character haben und vereinigt sie in richtiger Weise zu zwei Serien Endlich zeigt er, dass die Triplets einander sehr wahrscheinlich entsprechen, indem er darauf aufmerksam macht, dass die Schwingungsdifferenzen zwischen jeder eisten Linie der Triplets sind

fur Zn 5810, 2631, 1414, 845 fur Cd 5867, 2637, 1408, 843.

Damit ist in der That sehr wahrscheinlich gemacht, dass die Zuordnung der entsprechenden Triplets nicht willkurlich ist

Unrecht hat dagegen Ames 1), wenn er sagt, der Veigleich des Mg duich

¹⁾ W N Hartley, On the spectrum of beryllium, with observations relative to the position of that metal among the elements J chem Soc 42 p 316-319 (1883)

²⁾ J S Ames, On relations between the lines of various spectra, with special reference to those of cadmium and zinc, and a redetermination of their wave-lengths Phil Mag (5) 30 p 33—48 (1890) Auch L Bell hat Einiges zu unserer Frage beigetragen The ultra-violet spectrum of cadmium Amer J (3) 31 p 426—431 (1886)

³⁾ Siehe dazu noch J S Ames, On homologous spectra Phil Mag (5) 81 p 31')--- 320 (1891), W N Hartley, On relations between the lines of various spectra Phil Mag

Hartley sei nicht berechtigt. Am es macht dann noch einige Bemerkungen uber andere Elemente, die indessen nicht alle richtig sind so vergleicht er ein Paar des Na mit den starken Paaren von Cu und Ag. Dagegen vermuthet er richtig, dass im Na-Spectrum zwei Nebenserien vorhanden seien

Die Beitrage von Cornu und von Liveing und Dewar zu der uns beschaftigenden Frage sind bereits fruher 1) erwahnt worden, dagegen muss ich hier noch Wilde 2) anfuhren, der zu wiederholten Malen Beziehungen zwischen Tl, Al, In hervorhebt, wobei er freilich im Tl verschiedene, aber immer falsche Linien nimmt

463. Ich komme nun zu den Arbeiten von Grunwald, die vielleicht das Unwissenschaftlichste sind, was je auf physikalischem Gebiete gemacht worden ist. Ich glaube, in diesem Falle kann ich mich damit begnugen, die Publicationen von Grunwald³) zu eitiren und meine Kritik¹) derselben anzufuhren. Es ist eben in den umfangreichen Abhandlungen auch nicht eine Spur von Richtigem vorhanden, sondern sie zeigen nur die absolute Kenntnisslosigkeit und Kritiklosigkeit des Verfassers auf diesem Gebiete

So unwahischeinlich es klingt, hat doch Grunwald einen Nachfolger

^{(5) 31} p 359—363 (1891), On the madequacy of aids and facilities for scientific research. Chem. News 72 p 256-257 (1895)

¹⁾ Siehe §§ 405 und 410

²⁾ H Wilde, On the origin of elementary substances, and on some new relations of their atomic weight. Mem lit & phil Soc Manchester (3) 10 p 118—145 (1887), On the spectrum of thallium, and its relation to the homologous spectra of indium and gallium. Proc Roy Soc 53 p 369—372 (1893), On the spectral and other properties of thallium in relation to the genesis of the elements. Chem News 78 p 304—305 (1896), Sur quelques nouvelles lignes spectrales de l'oxygène et du thallium. C R 125 p 708—709 (1897).

³⁾ A. Grunwald, Uebei die merkwürdigen Beziehungen zwischen dem Spectrum des Wasserdampfes und den Linienspectren des Wasserstoffs und Sauerstoffs, sowie tiber die chemische Structur der beiden letzten und ihre Dissociation in der Sonnenatmosphäre. Astion Nachr 117, Nr. 2797, p. 200—213 (1887), Chem News 56 (1887) — Mathematische Spectralanalyse des Magnesiums und der Kohle. Wien Ber 96, II p. 1154—1216 (1887) — Spectralanalyse des Cadmiums. Wien Ber 97, II p. 967—1045 (1888). — Spectralanalytischer Nachweis von Spuren eines neuen, der elften Reihe der Mendelejeff'schen Tafel angehörigen Elementes, welches besonders im Tellur und Antimon, ausserdem aber auch im Kupfer vorkomint. Wien Ber 98, II b. p. 785—817 (1889). — Ueber das sogenannte zweite oder zusammengesetzte Wasserstoffspectrum von Dr. B. Hasselberg und die Structur des Wasserstoffs Wien Ber. 101, II b. p. 121—254 (1892).

⁴⁾ H Kayser, Ueber Grunwald's mathematische Spectralanalyse Chemiker Ztg 13 Nr 100, p 1655 und Nr 102, p 1687 (1889) — A Grunwald, Dr H Kayser und meine mathematische Spectralanalyse Chem Ztg 14 Nr 20 (1889), H Kayser, Ueber Grünwald's mathematische Spectralanalyse Chem Ztg 14 Nr 31 (1890) — Auch Ames hat die Arbeiten Grunwalds abgefertigt, siehe J S Ames Grünwald's mathematical spectrum analysis. Amer. chem J 11 (1889)*, auch Nat 40 p 19 (1889) Siehe auch Phil Mag (5) 30 p 33—48 (1890) p 38 Siehe ferner eine falsche Anwendung der Wahrscheinlichkeitsrechnung zu Gunsten Grunwalds durch E F J Love, On a method of discriminating real from accidental coincidences between the lines of different spectra, with some applications Phil Mag (5) 25 p. 1—6 (1888) Dazu eine Kritik von C Runge, On a method of discriminating real from accidental coincidences between the lines of different spectra Phil Mag (5) 29 p 462—466 (1890)

gefunden. Mangnanini') misst in sehr ungenauer Weise das Spectrum des NH₃, vergleicht es mit dem zweiten Wasserstoffspectrum und findet zahlreiche Coincidencen; überhaupt seien die beiden Spectra sehr ähnlich.

464. Eine wirklich einwandsfreie Erkenntniss über die Homologie der Spectra hat sich erst gewinnen lassen, nachdem der gesetzmässige Bau der einzelnen Spectra durch Rydberg und durch Kayser und Runge festgestellt war. Bei der Vergleichung der Triplets und Paare verschiedener Elemente war jetzt jede Willkür ausgeschlossen, es war selbstverständlich, dass die Gruppen mit gleicher Ordnungszahl einander zuzuordnen sind. Aber eine solche Vergleichung der einzelnen Linien erwies sich nun überhaupt als überflüssig, es konnte der Bauplan der ganzen Spectra verglichen werden, und er erwies sich denn auch für verwandte chemische Elemente als durchaus der gleiche.

Ich will, bevor ich an die Zusammenstellung der Resultate gehe, die Tabelle der Elemente, angeordnet nach dem natürlichen System, vorausschicken, da ich mich mehrfach darauf zu beziehen habe. Es sind bekanntlich mehrere verschiedene derartige Tabellen aufgestellt worden, und es wird noch immer daran geändert, namentlich seit Auffindung der neuen Gase. Diese Differenzen berühren uns aber nicht, und so lege ich die Tabelle von L. Meyer²) zu Grunde, wobei ich noch einen Theil der Elemente fortlasse.

	I	II	III	ΙV	v	VI	VII
1	Li 7.03	Be 9.1	B 11	C 12 Si	N 14.04 P	O 16.0 S	F 19 Cl
2	Na 23.05	Mg 24.36	A1 27.1	28.4	31.0	32.06	35.45 Mn
3	K 39 15	Ca 40		Ti 48.1		Cr 52.1	55.0
4	Cu 63.6	Zn 65.4	Ga 70	Ge 72	As 75	Se 79.1	Br 79.96
5	Rb 85.4	Sr 87.6		·		Mo 96.0	
6	Ag 107.93	Cd 112	Jn 114	Sn 118.5	Sb 120	Te 127	J 126.85
7	Cs 133	Ba 137.4					
8							
9	Au 197.2	Hg 200.3	Tl 204.1	Pb 206.9	Bi 208.5		

In der Tabelle sind die Spalten mit römischen Ziffern bezeichnet, die Zeilen mit arabischen.

Wenn man die gefundenen Gesetzmässigkeiten mit der Tabelle vergleicht,

2) L. Meyer, Die modernen Theorien der Chemie. 5. Aufl. 1884, Breslau bei Maruschke & Berendt, p. 143.

¹⁾ G. Magnanini, Sullo spettro die emissione della ammoniaca. Atti acc. Lincei Rendic. (4) 5. p. 900—908 (1889), auch Zs. physikal. Chem. 4. p. 435—440 (1889).

so fallt zunächst auf, dass soweit überhaupt Serien für die Elemente gefunden sind, alle Elemente der ersten und dritten Colonne Paare zeigen, die der zweiten Triplets Die Elemente O, S, Se der sechsten Colonne zeigen Triplets und Paare, aber es war nicht unwahrscheinlich, dass die Paare in Wahrheit auch Triplets sind 1) Danach wurde der Schluss nahe liegen, dass die Elemente der sich folgenden Colonnen abwechselnd Paare und Triplets besitzen, und da diese Elemente abwechselnd ungradzahlige und gradzahlige Valenzen haben, wurde man geneigt sein, anzunehmen, dass alle zwei- und vierwerthigen Elemente Tripletserien, alle ein- und drei-werthigen Paare zeigen. Aber es giebt einen Widersprüch gegen diese Regel, da Kayser und Runge für Mn Tripletserien fanden. Ob dieser Widersprüch sich nicht noch wird heben lassen, bleibe dahingestellt. Auch Rydberg²) hat die Regel früher für gultig gehalten, lässt sie aber fallen, nachdem Runge und Paschen bei Sauerstoff Paare gefunden haben, und er beim Cu Triplets, ich habe schon gesagt, dass ich diese Gruppen von drei Limien nicht als Triplets anei kennen kann

Dagegen ware anzufuhren, dass alle Elemente der zweiten Gruppe drei characteristische Paare von etwa der doppelten Schwingungsdifferenz der beiden ersten Glieder ihrei Triplets zu besitzen scheinen. Ob wir in diesen Paaren die ersten Glieder von diei Serien von Paaren vor uns haben, ist nicht bekannt, jedenfalls mahnt die Thatsache zur Vorsicht, wenn man eine Beziehung zwischen der Valenz und der Structur der Serien sucht

Eine wunderliche Bemerkung zu dieser Frage macht Sedgwick?), er meint, die Elemente ohne Valenz (die neuen Gase) hätten Serien von einfachen Linien, die einwerthigen Elemente Paare, die zweiwerthigen Triplets. Allerdings sei He mit Paaren eine Ausnahme; dass auch die dreiwerthigen Al und In Paare hätten, könne vielleicht erklärt werden.

465. Während so die Elemente einer Colonne chemisch und spectroscopisch ihre Zusammengehörigkeit zeigen durch die Werthigkeit und durch die Art des Spectrums, so wird doch ebenfalls chemisch und spectroscopisch ersichtlich, dass jede Colonne in zwei Gruppen sehr viel näher verwandter Elemente zu spalten ist. In der ersten Colonne haben wir die fünf Alcalien und Cu, Ag, Au, in der zweiten die alcalischen Erden und Zn, Cd, Hg, wobei die Zugehörigkeit des Mg zu der ersten oder zweiten Gruppe chemisch zweifelhaft ist. In den folgenden Colonnen sind die Verhältnisse wohl weniger deutlich, jedenfalls die gesetzmässigen Spectra bei zu wenig Elementen gefunden.

Spectroscopisch wird der Zusammenhang innerhalb dieser Gruppen dadurch nachgewiesen, dass in jeder Gruppe mit wachsendem Atomgewicht das Spectrum, welches in allen seinen Eigenschaften unverändert bleibt, nach grosseren Wellenlängen hin rückt. Dieses, wie wir sahen, zuerst von Lecoq

¹⁾ Siehe § 445

²⁾ J R Rydberg, On triplets with constant differences in the line spectrum of copper Astrophys J 6 p 239-243 (1897). Siehe p. 243

³⁾ W Sedgwick, Spectrum series Nat. 60. p 412 (1899)

ausgesprochene Gesetz gilt aber nicht für alle Elemente, auch nicht einmal für jede Colonne, sondern nur für eine Gruppe Von Gruppe zu Gruppe aber rücken die Spectra sehr stark nach kurzeren Wellenlangen, ganz unabhangig vom Atomgewicht. Wir werden die Lage des Spectrums am einfachsten definnen konnen durch die erste Constante der beiden Nebenserien, welche ja die Schwingungszahl ihres gemeinsamen Endpunktes darstellt. Ich lasse eine Tabelle dieser Constanten folgen, wober ich aber die zweite Nebenserie nehme, da wir sahen, dass die erste wegen ihres complichten Baues nicht immer genau berechnet werden kann

Na	28627 24521 22006	 31840 31625	Ca	39836 34041 31066	Cd	42955 40797 40218	In	48244 44535 41506
$\mathbf{R}\mathbf{b}$	20909							
Cs	19743							

Man sieht, wie gut sich dies Gesetz für die funf eisten Gruppen bestätigt Weiteihin allerdings scheint es zum Theil zu versagen, denn wir haben

> O 23194 Mn 41222 S 20078 Se 19286

In der Gruppe O, S, Se ruckt also auch noch das Spectrum nach Roth mit wachsendem Atomgewicht, aber wir sollten die Spectra bei viel kleineren Wellenlangen erwarten, und dasselbe gilt von Mn Es fragt sich freilich, ob wir die diei Serienspectra auf dieselbe Stufe mit denen der anderen Elemente stellen konnen, und auch das Spectrum des Mn ist noch zu wenig untersucht, ich halte es nicht für unmöglich, dass diese Spectra einem anders gebauten Atom angehoren, wodurch für Mn eventuell auch die gesetzwidrigen Triplets erklärt werden könnten 1)

Die obige Tabelle zeigt nebenbei, dass spectroscopisch Mg jedenfalls zu den alcalischen Erden zu setzen ist, nicht zu Zn, ('d, Hg

1) Ich mochte hier auf eine merkwürdige Analogie aus dem Gebiet der Absorptionsspectra hinweisen, obwohl ich diese Erscheinungen sonst hier nicht berührt habe

J Formanek [Zs f analyt Chem 39 p 410—434, 678—693 (1900)] hat die Absorptionsspectia einer Reihe von Farblacken untersucht, die entstehen, wenn man zur Alcannatinctur Metallchloride zufügt Dabei weiden in jedem Fall 2 resp 3 Absorptionsstreifen sichtbar, die innerhalb jeder Gruppe verwandter Elemente mit wachsendem Atomgewicht nach Roth rücken, von Gruppe zu Gruppe aber nach Violett Ich gebe zum Vergleich die Zahlen nach der Messung von Laubenthal (Inaug-Dissert Bonn 1901) für den ersten Absorptionsstreifen

Lı	6234	Вe	5820
Na	6337	Mg	6067
K	6413	Ca	6156
$\mathbf{R}\mathbf{b}$	6428	$\mathbf{Sr}$	6225
Cs	6437	Ba	6291

Sogar die Grösse dei Verschiebung in jeder Gruppe ist angenähert proportional der Aenderung der Grössen A für die Serien

Freilich liegen hier nur zwei Gruppen vor, da für Cu, Ag, Au und für Zn, Cd, Hg sich keine Lacke zu bilden scheinen Die Analogie kann also nur zufällig sein Es wäre sehr interessant, auch andere Farblacke darauf hin zu untersuchen

Die gegenseitige Lagerung dei Spectra und ihr gesetzmassiges Fortnucken geht am schonsten aus einer graphischen Darstellung der Spectra hervor und ich lasse eine solche Zeichnung in Tafel IV folgen

In der Zeichnung sind von den Paaren und Triplets immer nur die ersten Linien eingezeichnet, weil sonst in dem kleinen Maassstabe das Bild zu unklar wurde. Die verschiedenen Serien sind getiennt, bei den Alcalien entsprechen daher jedem Element drei Streifen, die Hauptserie und die erste und zweite Nebenseile, nur bei Cs fehlt noch die zweite Nebenseile

In dei zweiten Gruppe, Cu, Ag, Au sind die Seiten nur für die beiden ersten Metalle gefunden. Ausserdem besitzen alle drei je ein sehr starkes Paar, welche Rydberg für das erste Glied der Hauptserie halt, diese Paare sind mit starkeren Linien eingezeichnet. — Die drei folgenden Gruppen enthalten nur je zwei Nebenserien, auch bei der letzten Gruppe, O. S. Se, habe ich nur die beiden Tripletserien gezeichnet.

Fur alle Nebenseiien ist endlich durch eine punktirte Lime das theoretische Ende eingezeichnet, welches am deutlichsten das gesetzmässige Rucken der Spectra zeigt

466. Bei Vergleich der Tabellen für die Serienspectra fallt eine zweite Gesetzmassigkeit leicht in die Augen innerhalb jeder Gruppe wächst die Schwingungsdifferenz der Paare resp Triplets mit wachsendem Atomgewicht Vergleicht man die Zahlen, welche ich mit  $\nu$  resp  $\nu$ , und  $\nu$  bezeichnet habe, mit den Atomgewichten a der betreffenden Elemente, so sieht man sofort, dass ein gewisser Zusammenhang vorhanden ist in erster Annäherung sind die  $\nu$  proportional den Quadraten der Atomgewichte. In folgender Tabelle stelle ich die Zahlen zusammen

		ν	$\frac{\nu}{a^2}$		ν	ν a ²		ri	$\frac{v_1}{a^2}$	2',	1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1
	Lı Na K Rb Cs	17 57 234 545	325 381 322 309	Cu Ag Au	249 921 3817?	622 794 981	Mg Ca Sr	41 106 394	718 689 517	20 52 187	887 825 244
	$v_{i}$	$\frac{\nu_1}{\mathrm{a}^2}$	<i>v</i> ₂	$\frac{v_2}{a^2}$		ν	$\frac{\nu}{\mathrm{a}^2}$		<b>v</b> ₁	$\frac{\nu_1}{\mathbf{a}^2}$	$\nu_2$ $v_2$
Zn Cd Hg	389 1171 4633	918 929 1161	190 542 1768	444 432 441	Al Jn Tl	112 2213 7795	1534 1721 1879	O Se Se	37 182 1037	144 177 166	2 08   81 11.1   107 44 1   70

Man kann wohl ohne grosse Bedenken den Schluss ziehen, dass auch die Linien des Li in Wahrheit Paare sind, nur so enge, dass sie bisher nicht aufgelost werden konnten

Damit ist die erste, aber leider auch die einzige Beziehung, welche sich bisher zwischen den Constanten der Serien und anderen Constanten der Elemente gefunden hat, angeführt Man sollte erwarten, da die Lage des Spectrums sich vom Atomgewicht abhangig erweist, dass z B auch die erste Constante in einer mathematisch ausdruckbaren Beziehung zum Atomgewicht stehen werde. Aber es ist bisher nicht gelungen, eine solche Beziehung zu finden, man kommt hier nicht weiter, als bis zum Aussprüch, dass die Lage des Serienspectrums eine periodische Function dei Atomgewichte sei, ebenso, wie man für die übrigen Eigenschaften der Elemente nicht weiter gelangt ist

467. Auch fur die zweite und dritte Constante zeigt sich meist¹) ein regelmassiges Wachsen oder Abnehmen innerhalb jeder Gruppe, aber auch hier ist es nicht gelungen, irgend eine Beziehung mathematisch zu formuliren Ich gebe im Folgenden eine Tabelle aller Constanten der Elemente, aus welcher man das Gesagte entnehmen kann

		Nebenserie		Zv	verte Nebense	rie
	A	В	C	A	В	C
Lı	28587	109626	1847	28667	122391	231700
Na	24492	110585	177	24549	120726	197891
K	21991	114450	111146	22022	119393	62506
Rb	20939	121193	134616	20899	113556	76590
Cs	19743	122869	305824	_	_	_
Cu	31592	131150	1085060	31592	124809	440582
Ag	30712	130621	1093823	30696	123788	384303
Mg	39796	130398	1432090	39837	125471	518781
Ca	33919	123547	961696	34041	120398	346097
Sr	31030	122328	837473	31066	118044	296136
Zn	42945	131641	1236125	42955	126910	632850
Cd	40755	128635	1289619	40797	128635	1289619
Hg	40160	127484	1252695	40218	126361	613268
Al	48308	156662	2505331	48244	127527	687819
In	44515	139308	1311032	44535	126766	643584
Tl	41543	132293	1265223	41506	122617	790693
0	23208	110388	4814	23194	107567	63108
S	20087	109598	113556	20078	108745	18268
Se	19266	108901	94293	19287	111960	1227

Hauptserie						
-	A	В	C			
Li Na K Rb Cs	48584 41543 85091 33762 31509	133669 130233 127207 125521 125395	1100084 800791 623087 562255 486773			

Ich habe schon bei Besprechung der einzelnen Elemente bemerkt, dass Rydberg noch eine ganze Reihe von Linien ausser den Serien als gesetz-

¹⁾ Unregelmässigkeiten zeigen sich fast nur bei der Constante C, welche aber auch am ungenauesten bestimmt ist, und erheblich variirt werden kann, ohne den Anschluss der Formeln an die Beobachtungen wesentlich zu stören

Kayser, Spectroscopie II

massig und homolog in den Spectren betrachtet. Ich habe sie nur zum Theil erwähnt, weil mir diese Beziehungen zu unsicher erscheinen, und ich verweise daher auf die Rydbergsche Arbeit. Dasselbe thue ich für eine ausführlichte Vergleichung, welche Rydberg!) zwischen den Spectren von Ga und Sr voinnimmt. Es mag sein, dass ein Theil der von ihm angeführten Homologien lichtig ist, ein Theil nicht, mir scheint es viel zu gefährlich, sich auf das Gebiet der Speculationen zu begeben, denn die früher erwähnten Arbeiten zeigen, wohin das führen kann

468. Ich habe zum Schluss dieses Abschnittes noch eine neueste Arbeit von Sutherland²) zu erwähnen, in welcher unter Anderem Beziehungen zwischen den Spectren aufgesucht werden. Ich muss abei sagen, dass mit diese Gesetze als werthlose Rechnungen erscheinen. Es handelt sich um die Verhaltnisse der mit  $\nu$ ,  $\nu_1$ ,  $\nu_2$  bezeichneten Schwingungsdifferenzen. Der Autor ist bestrebt nachzuweisen, dass diese Beziehungen nur zahlenmässige seien, nichts mit dem Atomgewicht zu thun haben, der Grund dafür ist, dass Lord Rayleigh an einer Stelle³) bemerkt, die Seilengleichungen berühten wahrscheinlich auf kinematischen Beziehungen, nicht auf dynamischen, und Suther-land sagt, eine Beziehung zwischen  $\nu$  und dem Atomgewicht wurde dynamischen Bedingungen für  $\nu$  erweisen

Er geht von der Gruppe Zn, Cd, Hg aus, fur welche  $\nu_1$  die Werthes 3864, 11594, 46333 habe Der zweite Werth sei das dreifache, der dritte das zwolffache des ersten

	beobachtet	berechnet	beobachtet	berechnet
Zn	356 4	386 3	389	389
Cd	1159 4	1159 2	1171	1167
Hg	4633 3	4636 8	4633	4068

Selbst diese Rechnung spräche nicht für die Regel, die Abweichung für Hg ist zu gross Dazu kommt noch, dass Sutherland die  $\nu_i$  aus den ungenau bestimmten, und wegen der noch nicht aufgeklarten complicirten Constitution dieser Triplets nicht genau bestimmbaren ersten Nebenserie genommen hat, was er auch weiterhin thut Nimmt man die viel genauer berechnete zweite Nebenserie, so findet man die in den beiden letzten Colonnen eingetragenen Werthe Hier ist schon die Abweichung von 4 bei Cd viel zu gross, die wirklich beobachteten Werthe sind nämlich

der mogliche Fehler kann also nicht grosser sein, als 0.5, die Abweichung nach Sutherland beträgt das Achtfache Vollends ist das Eigebniss für Hgganz unbrauchbar.

¹⁾ J R Rydberg, Contributions a la connaissance des spectres linéaires Oefv K Sv. Vet Ak, Forhandl 1893, p 677—691 Auch Wiedem Ann 52 p 119—131 (1894)

²⁾ W. Sutherland, The cause of the structure of spectra. Phil Mag (6) 2 p 245 --

³⁾ Lord Rayleigh, Phil Mag (5) 44 p 356-362 (1897) Siehe § 479 dieses Bande

Dann wird die Gruppe der Alcalien untersucht und gefunden, dass wenn man 195 mit 1, 3, 12, 28 multiplicirt, und 2 subtrahrrt, sich die  $\nu$  angenahert ergeben. Die Zahlen 1, 3, 12, 28 sind nun die ersten Werthe des Ausdruckes

$$1 - \frac{3}{2} n + \frac{7}{2} n^2$$

wenn man fur n die Reihe der ganzen Zahlen einsetzt – Daraus folgt das Gesetz die  $\nu$  oder  $\nu_1$  oder  $\nu_2$  in jeder Gruppe verwandter Elemente ergeben sich aus dem Ausdruck

$$\nu = \alpha \left(1 - \frac{3}{2} n + \frac{7}{2} n^2\right) + \beta,$$

wo  $\alpha$  und  $\beta$  zwei fur die betreffende Gruppe characteristische Constante sind Ihre Grosse findet Sutherland

							=
	Alcal	Alc Erden	Zn	Cu	Ga	0	
	ν	v 1	$v_1$	3'	ν	$r_1$	
α	196	31	386 2	325	633	3 7	
β	-2	+10	0	83	+ 191	0	

Hier bedeutet Zn in leicht ersichtlicher Weise Zn, Cd, Hg, ebenso Cu Cu, Ag, Au, endlich Ga Ga, In, Tl Dabei ist zubemerken, dass die Serien des Ga gar nicht bekannt, sondern nur von Rydberg theoretisch berechnet sind — In der folgenden Tabelle sind die danach berechneten mit den gefundenen Werthen verglichen, wobei die richtigen Werthe von  $\nu$  odei  $\nu_1$  aus den zweiten Nebenserien genommen sind

	berech	beob	young you and	berech	beob		berech	beob
Na K Rb Cs	17 6 56 8 283 2 546 8	17 57 234 552	Cu Ag Au	242 892 8817	249 921 8817	Mg Ca Sr	41 103 382	41 106 394
	berech	beob		berech	beob		berech	beob
Zn Cd Hg	389 1167 4668	389 1171 4633	In Tl	2090 7787	2213 7795	O S Se	87 111 444	3 7 18 2 103 7

Wir haben hier 18 Zahlen berechnet und beobachtet, davon mussen mindestens 5 übereinstimmen, welche zur Berechnung der Constanten benutzt sind, da ich Ga als zu hypothetisch nicht führe. Es bleiben 13 Fälle, in welchen Rechnung und Beobachtung stimmen sollten. Vergleicht man aber die Zahlen, so findet man, dass allenfalls für die Alcalien das Gesetz stimmt, da die Messungen an Cs wenig genau sind. In den 10 übrigen Fällen dagegen passt die Regel nicht, die Differenzen zwischen Rechnung und Beobachtung sind durchweg grosser, zum Theil sehr erheblich, als der mögliche Beobachtungsfehler. Wenn also Sutherland meint, seine Rechnung werde durch die Erfahrung bestätigt, so hat ei offenbar eine sehr falsche Vorstellung von der Genausgkeit spectroscopischer Messungen.

Ein merkwurdiges Verfahren schlagt er bei der Gruppe des O, S, Se ein, wo seine Regel absolut nicht passt, wie die Zahlen zeigen, wo ei aber doch eine Uebereinstimmung herausconstruirt. Die für die  $\nu_2$  von S und Se berechneten Werthe stimmen namlich nahe überein mit den für  $\nu_1$  gefundenen Werthen, was das aber für eine Bedeutung haben soll, kann ich nicht einsehen, man kann doch nur entweder die  $\nu_1$  oder die  $\nu_2$  mit einander vergleichen — Uebrigens giebt Sutherland selbst an, dass für die  $\nu_2$  der übrigen Gruppen sein Gesetz nicht mehr gelte

Trotzdem also das Gesetz offenbar gar keine Berechtigung hat, bleibt doch eine gewisse Annaherung bestehen, und es drangt sich dem Lesei leicht ein unbestimmtes Gefuhl auf, es könne doch etwas daran sein. Allein ich glaube, die Thatsache, dass die  $\nu$  einen analogen Gang verfolgen, liegt nur daran, dass die Atomgewichte nicht nach Belieben veranderlich sind, sondern, wie es in dem periodischen System zum Ausdruck kommt, gesetzmassig, wenn auch nach unbekanntem Gesetze

Sutherland macht in der gleichen Abhandlung auch Betrachtungen uber Beziehungen zwischen den Grossen  $\mu$  der Rydbergschen Formel Dieselben wollen nach meinen Meinung noch weniger besagen, da sie sich nur auf die Gruppe der Alcalien beziehen Fur eine Reihe von 5 Zahlen abei ist es leicht, beliebige Gesetze aufzustellen, vollends, wenn man sich noch einige Freiheit in Bezug auf die Zahlen gestattet

### FUNFTER ABSCHNITT

# Theoretische Untersuchungen.

469. Nachdem ich in den vorhergehenden Abschnitten in grosser Ausfuhrlichkeit die bisher beobachteten Thatsachen für Gesetzmassigkeit in den Spectren gegeben habe, wurde die Aufgabe an uns herantreten, sie theoretisch zu verwerthen und zusammen zu fassen, um damit das Ziel allei dieser Untersuchungen zu erieichen, namlich Aufschluss über Vorgange in den Moleceln und die dabei in Wirkung tretenden Kräfte zu erhalten. Diese Aufgabe zu losen, ist aber bisher noch nicht gelungen, vielleicht wird die Electronentheorie darin glücklicher sein, als die elastischen Theorien.

Es liegen indessen eine ganze Anzahl theoretischer Untersuchungen vor, welche den Zweck haben, die Aufgabe zu losen oder wenigstens einen Theil der Beobachtungen zu erklaren, und diese Versuche sollen im Folgenden besprochen werden. Man kann diese Versuche in zwei Klassen theilen solche, welche wirklich beobachtete spectrale Gesetzmassigkeiten zu erklaren suchen, und solche, welche elastischer Schwingungen fahige Körper darauf hin untersuchen, ob sie Reihen von Linien geben konnen, die wie die Spectrallinien etwa einer Serie angeordnet sind. Ich will zuerst die erste Klasse von Arbeiten besprechen

Stoney!) ist wohl der erste, der sich solche Fragen ernstlich vorgelegt hat Er geht von der Annahme aus, dass die Linien durch irgend eine periodische Bewegung im Molecel entstehen, dieselbe musse dann nach dem Fourierschen Theorem in Partialbewegungen zerlegbar sein, wir mussten also in jedem Spectrum eine Reihe harmonischer Obertone erhalten, von denen freilich viele auch die Intensität 0 haben konnen Dass die Spectra nicht nur eine solche Reihe enthalten, sondern so regellos aussehen, liege an dem Umstande, dass eine grosse Anzahl verschiedener emittilender Theilchen vorhanden sei

Die Annahme von harmonischen Obeitonen ist nun auf spectralem Gebiet grundlich gescheitert, und Stoney²) modificirt daher seine Annahmen sehr wesentlich. In einer umfangreichen Abhandlung führt er Folgendes aus Wir betrachten ein Molecel, von welchem ein Punkt, der auf den Aether wirken kann, durch den letzten Zusammenstoss in Bewegung gesetzt worden ist. Wenn auf dies Theilchen keine ausseien Kräfte wirken wurden, so wurde es eine bestimmte Bahn durchlaufen, welche wir die Hauptbahn nennen wollen Aber sie wird durch aussere Kräfte allmahlich verschoben und auch in ihrer Gestalt geandert, diese Aenderungen werden langsam continuirlich erfolgen, wenn die Kräfte klein sind. Welches auch die Hauptbahn sein mag, immer lasst sie sich zerlegen in eine Anzahl von Partialschwingungen, welche im Allgemeinen elliptisch sind, in besonderen Fallen kreisformig oder gradlinig

Die eintietenden Storungen vergleicht nun Stoney mit denen, welche im Planetensystem bekannt sind, danach konnen wir ihre Wirkungen ohne Weiteres angeben. Sie bestehen in 1. einer Apsisbewegung der elliptischen Bahn in ihrer Ebene, 2 einer Pracessionsbewegung der Knotenlinie, in welcher diese Ebene die invariable Ebene schneidet, 3 einer periodischen Aenderung des Winkels zwischen diesen Ebenen, 4 einer periodischen Aenderung des Axenverhaltnisses der elliptischen Partialbewegungen. Endlich kann ausser diesen Aenderungen von grosser Periode noch eine Nutations-artige von kurzer Periode vorhanden sein

Stoney untersucht ausführlich, wie diese Aenderungen das Spectrum beeinflussen 1 Eine Verschiebung der Axe spaltet die Ellipse in zwei kreisformige Bewegungen Dadurch wird die einfache Linie, welche der Ellipse entspricht, mit der Schwingungszahl m, zerlegt in zwei Linien mit den Schwingungszahlen m-n und m+n, davon kann die eine oder die andere starker sein, je nachdem die Axe in derselben Richtung rotirt, wie die Bewegung der Ellipse verläuft, oder umgekehrt Sie konnen auch beide die gleiche Intensität haben, wenn die Bewegung gradling ist, oder die Intensität der einen ist 0, wenn die Partialbewegung kreisformig war

¹⁾ G J Stoney, On the cause of the interrupted spectra of gases Rep Brit Ass 1870, Not & Abstr 41-43 (1870), Phil Mag (4) 41 p 291-296 (1871)

²⁾ G J Stoney, On the cause of double lines and of equidistant satellites in the spectra of gases Dublin Trans (2) 4 p 563—608 (1891)

- 2 Wenn noch eine Apsisbewegung hinzukommt, so zerfallt jede der eben besprochenen zwei Linien in drei mit den Schwingungszahlen m+n+k, m+n, m+n-k und m-n+k, m-n, m-n-k, wovon abei verschiedene auch fehlen konnen Immer hat von den drei zusammenliegenden Linien die mittlere auch mittlere Intensitat
- 3 Wenn die Ellipse ihre Gestalt andert, so kann sie sich nach einer Linie hin andern oder nach einem Kreise. Im ersten Falle entstehen für jede Linie zwei gleich starke mit den Schwingungszahlen m+e und m-e. Im zweiten Falle kommen zu der alten Linie zwei Satelliten mit denselben Schwingungszahlen hinzu.— Wenn die Ellipse sich periodisch ausdehnt und contrahirt, so erzeugt das auch zwei Linien von gleicher Intensität
- 4 Wenn der Winkel zwischen der Ebene der Ellipse und der invariablen Ebene sich periodisch andert, so entstehen dadurch verbreiterte (winged) Linien, wenn endlich 5 Nutations-artige Wirkungen von kurzerer Periode vorhanden sind, werden die Linien diffus

Nachdem Stoney dann ausgefuhrt hat, dass an den Betrachtungen nichts geandert werde, wenn man annehme, es bewege sich ein Electron, — und diesen Theil der Abhandlung habe ich schon an anderer Stelle zu erwähnen gehabt, — sagt er, die Betrachtungen lassen sich wesentlich verallgemeinern Fouriers Theorem gestatte jede noch so complicite Bewegung, wenn sie in einer graden Linie erfolge, in eine Reihe von harmonischen Obertonen zu zerlegen, und für jeden gelten die bisherigen Betrachtungen Fur den allgemeineren Fall stellt nun Stoney die Satze auf Jede Bewegung eines Punktes in einer Ebene kann betrachtet werden als die Coexistenz und Superposition einer endlichen Anzahl pendelartiger elliptischei Bewegungen — Jede Bewegung eines Punktes im Raume kann betrachtet werden als die Coexistenz und Superposition einer endlichen Anzahl pendelartiger elliptischer Bewegungen in verschiedenen Ebenen

Stoney wendet zum Schluss diese Betrachtungen auf das Spectium des Na an, er schliesst, jede Serie von Paaren sei durch die Bewegung eines Elections hervorgebracht, welches eine ebene Curve durchlaufen musse, die Hauptbahn erfahre eine Storung der Apsis, keine Formanderung, die elliptischen Partialbewegungen werden alle in derselben Richtung durchlaufen, entgegengesetzt der Bewegung der Apsis, es sind keine Pracessionsbewegungen vorhanden u s w 1)

Gegen die hier vertretene Anschauung, dass sich jede beliebige Bewegung nach dem Fourierschen Theorem zerlegen lasse', ist von Runge') ein, wie mir scheint, berechtigter Widerspruch erhoben worden

¹⁾ Eine weitere Behandlung des Na-Spectrums giebt Stoney in der schon fruher bespiechenen Abhandlung Phil Mag (5) 33 p 503-516 (1892)

²⁾ Siehe die Bemerkungen von C Runge On the line spectra of the elements Nat 45 p 607-608 (1892), Nat 46 p 100, 200, 247 (1892), G J. Stoney, On the line spectra of the elements Nat 46. p 29, 126, 222, 268-269 (1892). Siehe auch Th Preston, On the general extension of Fourier's theorem Phil Mag (5) 43 p 281-285 (1897)

Bei der Piufung seiner Resultate am Natriumspectrum geht Stoney nur auf die einzelnen Paare ein, gar nicht auf ihre gegenseitige Lage, hier erweist sich die Theorie eben als ganz unrichtig, die einzelnen Glieder einer Serie sind nicht harmonische Obertone. So kann man die Stoneysche Abhandlung im Wesentlichen als einen Versuch betrachten, die Doppellinien, oder die Paale mit constanter Schwingungsdifferenz durch Storungen der Hauptbahn zu erklaren. Dass ich diese Theorie nicht für lichtig halte, vielmehr der Meinung bin, dass wir nicht eine Serie von Paaren, sondern zwei congruente Serien von einzelnen Linien haben, ist aus dem früher Gesagten ersichtlich

470. Einen ganz anderen Versuch zur Erklarung der Paare macht Julius 1) In einer Abhandlung, welche eine vortreffliche Zusammenstellung aller auf diesem Gebiete gemachten Versuche bringt, stellt er die Hypothese auf, es handle sich um Combinationstone, eine in dei That sehr bestechend aussehende Annahme Er entwickelt die Theorie derselben an der Hand des bekannten acustischen Werkes von Loid Rayleigh und geht dann an die Prufung In ihr liegt einerseits der schwache Punkt der Abhandlung, andereiseits ein besonderes Verdienst, - und in diesem Sinne habe ich die Arbeit schon fruher zu erwahnen gehabt (§ 411) Zu der Zeit, als Julius die Arbeit schrieb, war es noch nicht bekannt, dass in allen Serienspectren zahlreiche Paare mit gleicher Schwingungsdifferenz vorkommen Julius berechnet mit Wahrscheinlichkeitsrechnung, wie viele Paare man bei vollig willkurlicher Vertheilung der Linien erwarten musste, und vergleicht sie mit den von ihm ın einigen Spectren gefundenen Paaren Da zeigt sich denn überall, dass viel mehr Paare vorhanden sind, als zu erwaiten waren, und Julius schliesst auf eine Bestatigung seiner Theorie

Es ist abei klar, dass auf diesem Wege keine Bestatigung erhalten werden kann dei Nachweis von Paaren sagt gar nichts über ihren Ursprung, man kann in ihm ebensogut eine Bestatigung der Stoneyschen Theorie sehen, oder nigend einer anderen, welche zu Paaren führt Man kann die Theorie vielmehr nur auf dem entgegengesetzten Wege prüfen, indem man von einigen bekannten moglichst starken Linien in einem Spectrum ausgeht, für sie Combinationstone berechnet und nachsieht, ob sie vorhanden sind Diesen Weg hat Ames²) eingeschlagen, mit dem Erfolge, dass sich die berechneten Wellenlangen nicht finden Uebrigens wird heute, nachdem der Bau der Serienspectra aufgeklart ist, wohl niemand mehr an Combinationsschwingungen denken

¹⁾ V A Julius, Over de lineaire spectra dei elementen, en over de dubbellijnen in de spectra van Natrium, Magnesium en Aluminium Natuuik Verh K Ak v Wet te Amsterdam 26 (1888), auch Ann de l'ec polyt de Delft 5 p 1—117, 118—128 (1889)

²⁾ J S Ames, On relations between the lines of various spectra, with special reference to those of cadmium and zinc, and a redetermination of their wave-lengths Phil Mag (5) 30 p 33—48 (1890).

471. Ueber eine aus ungefahr derselben Zeit stammende Untersuchung von Kovesligethyi) will ich mit wenigen Worten fortgehen, da sie mir ganz werthlos erscheint Mit einem ungeheuren Aufwand, - ich mochte fast sagen, Missbrauch, — von mathematischen Rechnungen behandelt der Autor zunachst das continuirliche Spectrum, um sich dann auch mit den discontinuirlichen zu Die Resultate sind, kritisch gepruft, gleich Null, sie beschranken beschaftigen sich im Wesentlichen darauf, dass der Verfasser von der selbstverstandlichen Annahme ausgeht, die Bewegungen der emittirenden Theilchen seien abhangig von den Kräften zwischen ihnen, welche Annahme denn auch im Endresultat zum Vorschein kommt Im Uebrigen werden uberall eine Menge der kuhnsten und unklassten Schlusse gezogen, die mir oft gar keinen Sinn zu haben Aehnlich urtheilt auch Julius Recht characteristisch für das Werk ist auch, dass der Autor von den Grunwaldschen Arbeiten sehr erfreut 1st, und sie als eine Bestatigung seiner Resultate auffasst

472. Einen weiteren Versuch zu einer Erklarung der gesetzmassigen Structur der Spectra macht Jaumann²) in einer auch schon fruher erwahnten Abhandlung Er will in derselben die Verbreiterung der Spectrallinien durch gedampfte Schwingungen erklaren Daran knupft er folgende Betrachtung



F1g 47

wenn trotz der Dampfung das Leuchten fortdauert, so muss die Schwingung von Zeit zu Zeit von Neuem excitirt werden Geschieht dies periodisch, so erhalten wir eine Bewegung, wie sie etwa durch Fig. 47 dargestellt ist. Da sie periodisch ist, kann sie nach Fourier zeilegt weiden in Sinusschwingungen, deren Perioden ganzzahlige Vielfache der Excitationsperiode sind. Die Excitationszahl pro Secunde ist viel kleiner als die Schwingungszahl des emittirenden Theilchens. Daher erhalten wir im Spectrum eine grosse Zahl aquidistanter Linien, die Differenz der Schwingungszahlen zweier ist gleich der Excitationszahl. Je kleiner diese Zahl ist, je vollstandiger die emittirende Schwingung zwischen zwei Excitationen abklingt, desto enger liegen die Linien zusammen, desto mehr wird das Spectrum ein continuirliches. Bei grösseren Excitationszahlen aber wird das Spectrum discontinuirlich, es entsteht eine Spectralbande, resp eine Serie

Nach Deslandres werden die Linien einer Bande dargestellt durch  $n=a\pm bk^2$ ,

¹⁾ R v Kovesligethy, Grundzuge emer theoretischen Spectralanalyse Halle ber Schmidt 1890 8°, 237 pp

²⁾ G Jaumann, Zur Kenntniss des Ablaufs der Lichtemission Wien Ber 103b, II p 317—326 (1894), auch Wied Ann 53 p 832—840 (1894), Astrophys J 2 p 215—223 (1895)

wo k ganze Zahlen durchlauft Die Schwingungsdifferenzen sind also ganzzahlige Vielfache von b, und dies ist daher die Excitationszahl Die ganze Bande soll emittirt werden durch eine einfache, gedampfte, periodisch excitirte Sinusschwingung

Jaumann bemerkt dann noch, dass die einseitige Verbreiterung vieler Linien, und ebenso das Laufen der Bande nur nach einer Seite, - welche Erscheinung zu der vorgetragenen Theorie ja gar nicht passt, — entstehen durch Superposition mehrerer Linien oder Banden Dann vergleicht er die Formeln von Balmer und von Kaysei und Runge mit der von Deslandres, sagt, sie seien zwar in erstei Annaheiung gleich, wenn man die Serien vom Ende an zähle, aber die Verschiedenheit zeige doch, dass die Formel von Deslandies nicht streng lichtig sei, dass somit die Excitation nicht "Da aber doch eine grosse Gesetzmassigkeit der streng periodisch sei Excitation vorhanden sein muss, um die Streifung nach dem Gesetze von Kayser und Runge zu bewirken, so drangt sich mir die Vermuthung auf, dass die Excitation nicht durch periodische Anstosse, sondern durch den continuirlichen Einfluss einer excitirenden Schwingung bewirkt wird, welche fast periodisch ist, abei deshalb nicht völlig periodisch, weil sie selbst gedampft In diesem Falle musse sie selbst wieder excitirt werden, und wenn das periodisch geschehe, entstehe eine Serie von Banden.

Gegen die Anwendbarkeit dieser Betrachtungen auf die experimentellen Eigebnisse lasst sich manches sagen, mit scheinen sie unmöglich. Statt einer Unzahl äquidistanter Linien bekommen wit in den Banden ganz anders construirte Gebilde, die man nur willkurlich mit jenen in Parallele stellen kann Dass dabei vor Allem die Kante Schwierigkeiten macht, hat auch Jaumann bemerkt, aber sein Versuch sie zu beseitigen, scheint mit ganz verfehlt. Wenn er endlich die Banden auf eine Stufe mit den Seiten stellt, wie es auch von anderen vielfach geschehen ist, so halte ich auch das für falsch. Ich werde darauf noch zuruckkommen

473. Larmor¹) knupft an eine Erklarung des Zeemann-Effectes, bei welchem ja durch den Einfluss eines magnetischen Feldes Linien unter Umstanden in Paare verwandelt werden, die Bemerkung, dass vielleicht die in so vielen Spectren beobachteten Paare von einer gegenseitigen Einwirkung eines positiven und negativen Electrons herruhre Analoge Theorien von Galitzin und Mebius, die das Atom als Hertzschen Resonator auffassen, sind schon fruher²) erwahnt

Eine Arbeit von Heischel i) ist mir nui durch das Referat von Ciew i)

¹⁾ J Larmor, On the theory of the magnetic influence on spectra Phil Mag (5) 44 p 503-542 (1897)

²⁾ Siehe § 149

³⁾ A S Herschel, On a relation between the spectrum of hydrogen and acoustics The Observatory, June  $1896\,^*$ 

⁴⁾ H Crew, Astrophys J 7 p 154-155 (1898)

Herschel stellt eine scheinbare Analogie mit der Balmerschen Formel her, wenn eine offene Pfeife ihren m-ten Oberton giebt, und man blast durch die Pfeife, so wird die Resonanz fur diesen Ton vernichtet Wind eine Geschwindigkeit von $\frac{n}{m}$  der Schallgeschwindigkeit, so wird die Schwingungszahl zu dem m-ten Oberton in einer Beziehung stehen, welche durch die Gleichung gegeben ist  $\frac{1}{\lambda} = A \left(1 - \frac{n^2}{m^2}\right)$ . Hat daher der Wind.  $\frac{2}{m}$  der Schallgeschwindigkeit, so ist  $\frac{1}{\lambda} = A\left(1 - \frac{4}{m^2}\right)$  So haben wir einen Ausdruck, der ausserlich der Balmerschen Formel identisch ist, in Wahrheit aber gar nichts mit ihr gemein hat, da A keine Constante ist denkt sich dann einen Wirbelring aus lauter einzelnen Hohlringen gebildet, die von einem Aetherstrom mit $\frac{2}{m}$  der Lichtgeschwindigkeit durchflossen werden Wenn nun jeder Ring von den andern verschieden ist, und wenn jeder nui einen harmonischen Obeiton geben kann, so wurde der Wirbelring die Wasserstoffserie erzeugen konnen Ich verstehe nicht, was dieses complicii te System Da wurde man doch einfacher sagen ich nehme an, dass die bedeuten soll Atomtheile des Wasseistoffs jeder nur eine dei bekannten Wasserstofflinien emittirt, dann habe ich ein Atom was die bekannte Serie giebt Aber damit ist freilich nichts gewonnen

Nicht werthvoller erscheint mir eine zweite Bemerkung von Herschel!), das Gesetz von Rydberg²) über den Zusammenhang zwischen der Hauptund der zweiten Nebenserie lege den Gedanken an Differenztone nahe Fur die Balmersche Formel  $n=\frac{1}{\lambda}=A\left[1-\left(\frac{2}{m}\right)^2\right]$ ergebe sich als erstes Glied  $n_1=A\left[1-\left(\frac{2}{3}\right)^2\right]$  Wenn dies mit den folgenden Differenztone gebe, so ware deren Reihe dargestellt durch

$$n' = A \left[1 - \left(\frac{2}{m}\right)^2\right] - A \left[1 - \left(\frac{2}{3}\right)^2\right] = \left(\frac{2}{3}\right)^2 A \left[1 - \left(\frac{3}{m}\right)^2\right]$$

Das Endglied dieser Reihe  $\left(\frac{2}{3}\right)^2$ A oder A — A  $\left[1-\left(\frac{2}{3}\right)^2\right]$  ist gleich der Differenz des Endgliedes der Hauptserie und ihres ersten Gliedes, d h diese Reihe entsprache in Bezug auf ihre Endglieder dem Rydbergschen Gesetz Da aber die übrigen Glieder der Reihe nicht den beobachteten Werthen entsprechen, wie Herschel selbst sagt, so passt eben die Betrachtung nicht, es handelt sich nicht um Differenztone

474. Ich habe endlich noch zwei neueste Arbeiten zu erwahnen, die ich

¹⁾ A S Herschel, The Rydberg-Schuster law of elementary spectra Nat 55 p 271 (1897)

²⁾ Siehe § 441

schon an anderer Stelle angeführt habe. Jeans¹) steht auf dem Boden der Electronentheorie, nach welcher die Molecüle aus positiven und negativen Theilchen bestehen. Er gelangt zu der Annahme, ein Molecel müsse aus concentrischen Schichten abwechselnd positiver und negativer Electronen bestehen, wobei wahrscheinlich die äusserste Schicht stets negativ ist. Er berechnet nun die Bewegungen in einem solchen System. Ich kann nicht daran denken, die Rechnungen hier im Auszug wiederzugeben, sondern muss mich damit begnügen, einige Resultate kurz zu recapituliren. Es sind zwei Arten von Schwingungen möglich, deren jede Linienserien mit ∞ vielen Gliedern erzeugt. Jede Serie läuft an einer bestimmten Stelle im Spectrum aus; die Zahl der vorhandenen Serien in einem Spectrum ist gleich der doppelten Anzahl der Schalen, aus denen das Molecel besteht. — Jeans vergleicht die beiden Arten von Serien mit den Haupt- und Nebenserien, deren jede ja aus mehreren Linienserien besteht.

Es wird abzuwarten sein, ob diese Vorstellung nun bei bestimmten Annahmen im Stande ist, den wirklich beobachteten Bau irgend eines Spectrums nicht nur in diesen allgemeinsten Umrissen, sondern mehr im Detail darzustellen, ob man zum Beispiel das vollständige Wasserstoffspectrum ableiten kann mit auch sonst wahrscheinlichen Annahmen über die Zahl der Schichten seines Atoms, der Zahl, Grösse und Abstände der Electronen. Wenn das gelingen sollte, so hätte Jeans uns ein gewaltiges Stück weiter gebracht.

475. Die zweite Arbeit ist von Sutherland veröffentlicht, und einzelne Theile derselben habe ich bereits als verfehlt bezeichnet, und wie ich hoffe, diese Bezeichnung gerechtfertigt. Nicht viel anders lautet mein Urtheil über den Haupttheil der Arbeit. Sutherland?) geht von der Ansicht aus, das Atom bestehe aus ponderabler Masse, um welche ein positives und negatives Electron rotiren mit verschiedener Geschwindigkeit. Das ponderable Atom ist incompressibel, aber elastisch. Auf ihm laufen zwei Wellen in entgegengesetzter Richtung mit verschiedener Geschwindigkeit herum. Sie erzeugen stehende Schwingungen, deren Knotenpunkte um einen aliquoten Theil des Umfangs von einander entfernt sind, so dass eine Reihe von Schwingungen entsteht, welche er Untertöne nennt.

Die rotirenden Electronen sollen nun von Zeit zu Zeit das Atom berühren, nach je 1, 2, 3 . . . Umläufen, oder noch  $\frac{3}{2}$ ,  $\frac{6}{2}$ ,  $\frac{8}{2}$  . . . oder nach  $\frac{5}{4}$ ,  $\frac{10}{4}$  . . u. s. w. Dabei erhalten sie Energie, am meisten, wenn sie jedesmal einen Knoten treffen. Da die negativen Electronen sich anders bewegen, als die positiven, so entsteht eine relative Bewegung beider und diese ist die Ursache des emittirten Lichtes.

¹⁾ J. H. Jeans, The mechanism of radiation. Proc. Phys. Soc. 17. (Juni 1901)*, auch Phil. Mag. (6) 2. p. 421-455 (1901).

²⁾ W. Sutherland, The cause of the structure of spectra. Phil. Mag. (6) 2. p. 245—274 (1901).

Diese Hypothesen werden nun mit beobachteten Spectren, mit der Balmerschen und Rydbergschen Formel in eigenthumlichster Weise verknupft, wobei der Verfasser überall eine großsartige Verachtung dei wirklich beobachteten Zahlen zeigt, sie für wahrscheinlich ungenau erklart oder andert, bis sie zu seinen Speculationen mehr oder weniger passen Meist passen aber ausschliesslich die Alcalien, ich will dafür nur ein Beispiel anführen Er berechnet, — mit welcher Berechtigung, sei hier nicht erortert, — "die relativen Schwingungszahlen a der freien Schwingungen des Aethers der Atome", und vergleicht sie mit der Schwingungszahl des Endes dei Serien Die Tabelle lautet für die Alcalien

	$\mathbf{L}_{\mathbf{l}}$	Na	$\mathbf{K}$	$\mathbf{R}\mathbf{b}$	Cs
a	0273	0 313	$0\ 262$	0218	0211
$n_0$	28600	<b>24</b> 490	21966	20861	19721

Die Zahlen von  $n_o$  sind nach der Rydbergschen Formel gewonnen, weichen also etwas von den in § 467 gegebenen ab Er findet, die Zahlen seien einander proportional, und daraus wird folgender Schluss gezogen "We must regard the parallelism as significant. It means that though the velocities of light through the atoms, that cause the frequencies in the first row, are 105 times those causing  $n_o$ , the former are nearly proportional to the latter. For other metals the corresponding comparison is as follows

	Mg	Ca	$\mathbf{Sr}$	$\mathbf{Ba}$	Zn	Cd
a	0.250	0221	0200	0201	0286	0 200
$n_o$	39750	33890	30860	24860	42880	40660

Here the parallelism is not so close, but under the circumstance it is close enough to have significance"

Ich wurde nach solchen Zahlen sagen, es ist gar kein Parallelismus vorhanden, und der vorher gezogene Schluss war also falsch

476. Ich komme nun zu der zweiten Art theoretischer Betrachtungen, welche die moglichen Schwingungen verschiedener Korper oder Körpersysteme untersucht, mit der Absicht Analogien zwischen ihnen und den Linienserien oder sonstigen Gesetzmassigkeiten bei den Spectrallinien zu finden

Die erste derartige Bemerkung finde ich bei Cornu¹) Ei sagt, das Suchen nach haimonischen Obertonen sei falsch, da das doch nur ein relativ seltener Fall sei Fur einen Cylinder, dessen Querschnitt nicht klein gegen seine Lange sei, wurden die moglichen Schwingungszahlen n gegeben durch die Gleichung

$$\frac{e^{+k\sqrt{n}}-e^{-k\sqrt{n}}}{2}\cos k\sqrt{n} \pm 1 = 0$$

"Les valeurs de ces racines, qui ne sont pas sans analogies avec les intervalles de certaines raies spectrales, approchent indéfiniment de la serie plus simple

¹⁾ A Cornu, Sur les raies spontanément renversables et l'analogie de leurs lois de répartition et d'intensité avec celles des raies de l'hydrogène C R 100 p 1181—1188 (1885)

$$k \sqrt[n]{n} = (2 1 \pm 1) \frac{\pi}{2}$$

lorsque l'ordre i grandit suffisamment"

Ich weiss nicht, welchen Fall Cornu dabei im Sinne hat

Loschmidt) behandelt die moglichen Schwingungen einer Hohlkugel mit der ausgesprochenen Absicht, nach Analogien mit Spectraleischeinungen zu suchen Er denkt dabei wahrscheinlich an eine kugelformige Aetherhulle um das Atom Die moglichen Schwingungen sind rein radiale, iein tangentiale, oder Combinationen beider Ich sehe nicht, dass die Formeln irgendwo Anwendung finden konnten

Fitzgerald²) macht folgende Bemerkung. In einem schwingenden System, dessen Bewegung sehr einfach zu beschreiben ist, kann doch ein sehr complicirtes System von Schwingungen entstehen "Eine endliche Reihe getrennter Spectrallinien kann hervolgebracht werden durch die Annahme, dass der endliche schwingende Korper sich durch stehende Schwingungen in Knoten und Bauche theilt. Hat der Korper solche Structur, dass wie in einer Luftsaule die Fortpflanzungsgeschwindigkeit unabhangig von der Wellenlange  $\lambda$  ist, so ist das System der Obertone ein harmonisches. Wenn abei die Fortpflanzungsgeschwindigkeit eine Function der Wellenlänge ist,  $V = f(\lambda)$ , so ist leicht ersichtlich, dass die Schwingungszahl N, welche n Knoten auf die Länge L entspricht, ist  $N = \frac{n}{L} f\left(\frac{L}{n}\right)$  Das tritt z B ein in einem tiefen Trog mit Wasser, wo V proportional zu  $\sqrt{\lambda}$ , also N proportional zu  $\sqrt{n}$  ist

Ein Beispiel mit einer bemerkenswerthen Beziehung zwischen Fortpflanzungsgeschwindigkeit und Wellenlange bietet der Fall eines Systems von Magneten, deren Pole dicht an einander stossen, wenn sie abgelenkt werden um eine Strecke, die klein gegen den Abstand der Pole ist" Dann ergiebt sich  $V=2\,N_o\,\lambda\,\cos\,\frac{\pi\,l}{\lambda}$  In einem endlichen System solcher Magnete wurde sein  $N=2\,N_o\,\cos\,\frac{\pi\,n\,l}{L}$ , was offenbar eine Reihe von Linien darstellt, die immer naher an einander rucken, also in einer "Kante" endigen, was bei den Spectren so characteristisch ist

Als weiteres Beispiel für eine complicirte Beziehung zwischen V und  $\lambda$  führt Fitzgerald noch den Fall an, dass eine Reihe von Radern durch Gummischnure mit einander verbunden sind

477. Ganz verwandte Betrachtungen stellt Schuster') an Er schlagt

¹⁾ G Loschmidt, Schwingungszahlen einer elastischen Hohlkugel Wien Ber 93, II p 434-446 (1886) Siehe darüber und über einige ähnliche Betrachtungen auch V A Julius, Ann ec polyt de Delft 5 p 1-117 (1889) Siehe p 36 u ff

²⁾ G F Fitzgerald, Note on Prof Ebert's estimate of the radiating power of an atom, with remarks on vibrating systems giving special series of overtones like those given out by some molecules Rep Brit Ass 1894, p 689—690

³⁾ A Schuster, On a new law connecting the periods of molecular vibrations Nat 55 p 200-201 (1896)

fur die Perioden der Seitenlinien den Namen "Ober-Perioden" (over-period) vor, da sie sich von den harmonischen dadurch unterscheiden, dass sie sich einer Grenze nahern. Wenn man sich in einem Stab eine Reihe von Theilchen denkt, so kann man sich die Frage vorlegen, ob es nicht möglich sei, zwischen ihnen solche Verbindungen herzustellen, dass sie solche Oberschwingungen geben, wie wir sie im Spectium finden. Wenn alle Theilchen unabhangig von einander waren, so wurden alle Oberperioden gleich sein, "es scheint nicht unmöglich, solche Verbindungen zu ersinnen, dass für die tieferen Oberschwingungen die Krafte der Verbindungen die Schwingungszahl bestimmen, wahrend für die höheren die Schwingungszahlen gleich denen der einzelnen Theilchen zu weiden stieben

Von anderem Gesichtspunkte aus konnen wir sagen: wenn wir einen elastischen Stab finden konnten mit solchen elastischen Eigenschaften, dass die Beziehung zwischen der Fortpflanzungsgeschwindigkeit und der Wellenlange gegeben ist durch

$$V = a \lambda - b \lambda^3$$

so wurde er frei schwingend eine Reihe von Tonen geben, deren relative Schwingungszahlen dieselben waren, wie die der leuchtenden Schwingungen, welche von einem Wasserstoffmolecel ausgesandt werden "

478. Einen umfangreichen Beitrag mit interessanten Resultaten liefeit Koláček!) Ich kann mich gegenüber den weitlaufigen Rechnungen nur auf eine ganz kurze Angabe der wichtigsten Ergebnisse beschranken

Koláček behandelt die electromagnetischen Schwingungen in einer leitenden polarisationsfähigen Kugel, die im dielectrisch polarisirbaren Aether eingebettet ist. Er findet, dass die moglichen Schwingungen, als Spectrallinien aufgefasst, Serien von Doppellinien bilden, welche entweder constante oder abnehmende Schwingungsdifferenzen besitzen, also den Neben- oder Hauptserien der Alcalien entsprechen wurden "Diese Doppellinien haben ihren Ursprung in dem Umstande, dass die Dielectricitatsconstante der Atommaterie bedeutend grossei ist, als jene des umgebenden Aethers. Die Doublettencomponenten selbst sind verschiedenen Ursprungs, wenn man die physicalische Seite des Schwingungsvorganges ins Auge fasst, die eine entspricht Schwingungen, welche mit variabelen electrischen und invariabelen magnetischen Oberflächenentladungen verbunden sind, bei den andern Doublettencomponenten ist es umgekehrt. Weiter lasst sich mit voller Scharfe nachweisen, dass die Curven der Schwingungszahlen einen Gang besitzen, welcher der bei fast allen Spectren brauchbaren Kayser-Rungeschen Formel vollkommen entspricht"

Es ware noch zu erwahnen, dass Kolaček meint, die Hauptserie ruhre von einem anders gebauten Atomcomplex her, als die Nebenserien, die Masse des ersteren sei 161 mal kleiner, als die des letzteren

¹⁾ F Kolaček, Ueber electrische Oscillationen in einer leitenden und polarisationsfahigen Kugel Ein Beitrag zur Theorie der Spectra einfachster Beschaffenheit Wiedem Ann 58 p 271—310 (1896)

Gegenuber der scheinbar guten Uebereinstimmung zwischen Theorie und Erfahrung ist aber doch hervorzuheben, dass sie nur scheinbar ist. Die Theorie sagt namlich nicht aus, dass die Serien einer endlichen Grenze zustreben, sondern lasst sie bis in die Unendlichkeit fortlaufen. Allerdings nimmt die Schwingungsdifferenz zwischen folgenden Paaren auch nach der Theorie ab, und erreicht ein Minimum, aber um nach demselben wieder zu wachsen Freilich kann man eine Serie nicht bis  $n=\infty$  verfolgen, da die Linien unendlich schwach werden, und aus diesem Grunde sieht Kolaček keinen Widersprüch zwischen Theorie und Erfahrung. Ich bin aber überzeugt, dass die Formeln auch bis  $n=\infty$  ihre Bedeutung behalten, dass wirklich eine endliche Grenze existirt, jenseits deren keine Linien der Serien liegen. In diesem Sinne scheint mir der weite Verfolg der Wasserstoffserie durch Eversheid wichtig und beweisend

479. Lord Rayleigh!) betrachtet Wellen, die durch ein System von Korpein laufen, deien jeder mit seinen Nachbarn durch Krafte verbunden ist Die Korper sollen eine an den Enden offene Kette von michliedern bilden Dann findet sich für die Schwingungszahlen die Gleichung

$$n = N \cos \frac{s}{2} \frac{n}{m},$$

wo N den grossten moglichen Weith von in bedeutet, s eine ganze Zahl Ist m gross und s klein, so erhalt man angenahert

$$n = N \left(1 - \frac{s^2 \, \pi^2}{8 \, m^2}\right),$$

was eine Reihe von Schwingungszahlen reprasentiit, die sich bei abnehmendem s einer Grenze nahern

Noch bessere Annäherung an die Formeln von Balmer

$$n = N (1 - 4 m^{-2})$$

und Kayser und Runge erhält man, wenn man sals constant und mals variabel betrachtet, dh wenn man annimmt, jede Linie einer Serie werde von einem anderen schwingenden System erzeugt. Setzt man z. B s = 2 und für m3,4,5, so erhält man eine Reihe, die ähnlich der Wasserstoffserie ist, wenn auch noch wesentlich verschieden

Aber Rayleigh bezweifelt, ob man überhaupt Analogien suchen durfe zwischen einem strahlenden Korper und einem System, das mechanisch um eine Gleichgewichtslage schwingt, denn bei letzterem kommen in den Gleichungen die Quadrate der Schwingungszahlen vor, und nur in seltenen Fällen kann die Schwingungszahl selbst einfach ausgedrückt werden. Bei den Spectralerscheinungen dagegen scheint die Schwingungszahl in der ersten Potenz vorzukommen. Auch die Paare mit constanter Schwingungsdifferenz und das Rydbeig-Schustersche Gesetz passen schlecht zu Ausdrücken mit dem Quadrat der Schwingungszahl

¹⁾ Lord Rayleigh, On the propagation of waves along connected systems of similar bodies Phil Mag (5) 444 p 356-362 (1897).

Das Vorkommen der ersten Potenz lasst viel eher an kinematische Beziehungen denken, als an dynamische

Spater führt Lord Rayleigh!) noch einen Fall an, wo eine unter bestimmten Bedingungen schwingende Saite Schwingungszahlen aussendet, die sich einer Grenze nahern

480. Endlich sei auf einige Veröffentlichungen von Riecke²) hingewiesen Er beabsichtigt einen schwingenden Korper zu berechnen, der eine der Serien zu emittiren vermag Er sagt "Handelt es sich bei den Serien um eine unendliche Zahl sich überlagernder Partialschwingungen, so reicht zu ihrer Erzeugung ein Molecul mit einer endlichen Zahl von Freiheitsgraden nicht aus, wir mussen dann annehmen, dass die Schwingungen von einem Gebilde heiruhren, das nach einer Dimension stetig sich ausdehnt Von diesem Gesichtspunkte aus ist im Folgenden der Versuch gemacht, zu einem anschaulichen Bilde für den Mechanismus der Serienschwingungen zu gelangen"

Riecke zeigt dann, dass die Grossen

$$u_{1} = \sum_{n} A_{n} \sin n \varphi \sin 2 \pi p t$$

$$u_{2} = \sum_{n} A_{n} \sin n \varphi \cos 2 \pi p t$$

partielle Losungen einer Differentialgleichung 10 Ordnung sind, welche Serienschwingungen darstellt. Diese Gleichungen werden nun discutirt und gezeigt, dass sie sich deuten lassen als Schwingungen eines Kreisringes in zwei zu einander senkrechten Richtungen. Ich kann auf diese Discussion nicht näher eingehen. In einem Nachtrag³) werden die Gleichungen durch Zufugung von Gliedern, welche Beschleunigungen darstellen, noch modificirt, dann passt die Kayser-Rungesche Formel nur angenahert

481. Zum Schluss noch ein paar Bemerkungen uber das Verhaltniss der Structur der Bandenspectra zu der der Linienspectra Ames 4) sagt, es scheine eine Beziehung zwischen beiden zu bestehen, indem ein Band als "Kopf" einer Serie betrachtet werden konne Freilich konne ein Bandenspectrum nach Roth oder nach Violett hin laufen, wahrend die Serien immer nach derselben Seite hin liefen, aber trotzdem sei es nutzlich, zu zeigen, dass sie mathematisch verknupft seien

Balmers Gesetz, in etwas allgemeinerei Form laute

$$\frac{1}{\lambda} = a \left( 1 + \frac{b}{e + m^2} \right) \text{fur } m = 0, 1, 2$$

Substituiren wir hier m=M-n, fur n=0,1,2 , wo M viel grosser als n, so erhalten wir

¹⁾ Lord Rayleigh, On iso-periodic systems Phil Mag (5) 46 p 567-569 (1898)

²⁾ E Riecke, Zur Dynamik der Serienschwingungen eines Linienspectrums Phys Zs 1 p 10 (1899) Zur Kinetik der Serienschwingungen eines Linienspectrums Drudes Ann 1 p 399—413 (1900)

³⁾ E Riecke, Zur Dynamik der Serienschwingungen eines Linienspectrums Phys Zs 2 p 107—108 (1900)

⁴⁾ J S Ames, Phil Mag (5) 30 p 33-48 (1890), siehe p 47

$$\frac{1}{\lambda} = A + Bn + Cn^2 +$$

wo die Coefficienten schnell abnehmen. Diese Formel ist in der That der analytische Ausdruck dafür, dass für Linien nahe dem Kopfe einer Bande die zweiten Differenzen der Schwingungszahlen constant sind

Ich habe schon fruher erwahnt, dass auch Jaumann') beide Arten von Spectien als gleichwerthig behandelt

Das scheint mir unerlaubt, die Gesetze der Structur sind vollig von einander verschieden. Die Serie hat ihre Hauptschwingung in der ersten Linie von grosster Wellenlange, je naher die Linien an einander rucken, desto schwacher werden sie, bis sie schliesslich verschwinden. Bei den Banden ist es grade umgekehrt. Aber der fundamentale Unterschied berüht in der Lagerung der Linien. Der "Kopf" einer Serie ist aus  $\infty$  vielen Linien gebildet, die Kante einer Bande aus einer endlichen Anzahl, die Kante einer Bande kann also nie als "Kopf" einer Serie aufgefasst werden. So lange die Serie unvollständig beobachtet ist — und das wird sie immer sein, da der Kopf unendlich schwach ist — macht sie freilich den Eindruck einer Bande, aber die Aehnlichkeit verschwindet, sobald man sich die  $\infty$  vielen Linien des Kopfes hinzugefügt denkt

Auch Deslandres²) bespiicht den Unterschied der Structur und macht vor allem noch darauf aufmerksam, dass nach seinen Untersuchungen ein Bandenspectium mit einer Wiederholung von Bandengruppen von drei Parametern abhangt, die Serien nur von einem

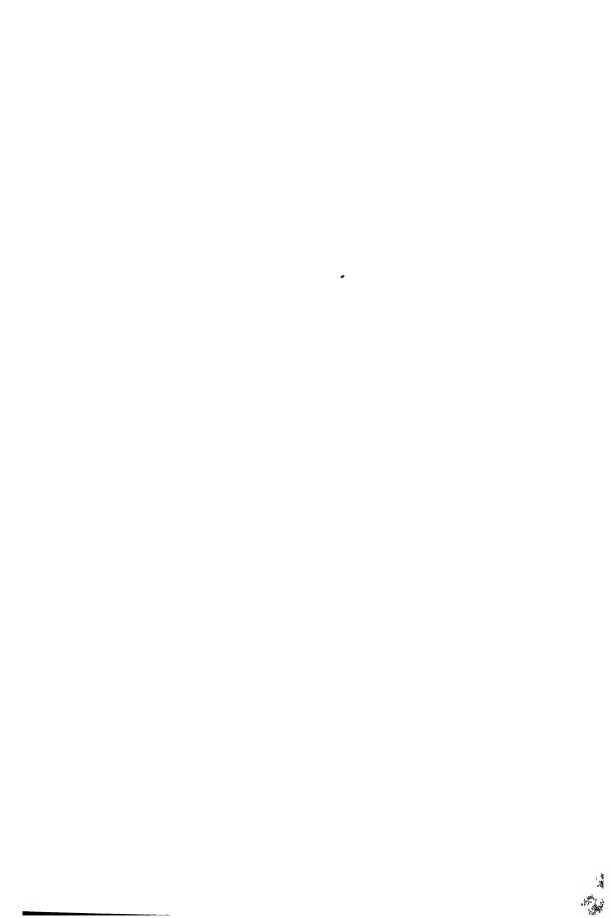
¹⁾ Siehe § 472

²⁾ II Desfandres, Propriéte fondamentale commune aux deux classes des spectres Caractères distinctifs de chaeune des classes Variations periodiques a trois paramètres C R 110 p 745—750 (1890)

			•
	•	•	

# SCHWINGUNGEN DES LICHTES IM MAGNETISCHEN FELDE.

Von Prof. C. Runge in Hannover



## ERSTER ABSCHNITT

# Historische Entwickelung.

482. Im Jahre 1845 entdeckte Faraday, dass linear polarisites Licht, welches ein durchsichtiges Medium durchlauft, im magnetischen Felde eine Aenderung erfahrt 1) Wenn das Licht den Kraftlinien parallel ist, so wird die Polarisationsebene gedreht um einen Winkel, der mit der Feldstärke wachst und bei constanter Feldstärke der Dicke der durchsetzten Schicht proportional ist. Der Drehungssinn fand sich bei allen untersuchten Substänzen gleich dem einer Rechtsschraube, die sich in Richtung der Kraftlinien bewegt, gleichgultig, ob das Licht dieselbe oder die entgegengesetzte Richtung hat, wie die Kraftlinien 2) Der Drehungssinn stimmt also überein mit dem Drehungssinn des Stromes des Electromagneten um die Kraftlinien. Mit abnehmender Wellenlange nimmt die Drehung im Allgemeinen rasch zu

Es ist moglich, dass Faraday sich von dieser Einwirkung dieselbe Vorstellung gemacht hat, die spater von W Thomson (Lord Kelvin) und Clerk Maxwell³) ausgesprochen worden ist. Danach sollen um die Kraftlinien des magnetischen Feldes in der Richtung, in der die Ströme kreisen mussen, um das Feld zu erzeugen, wirbelnde moleculare Bewegungen vor sich gehen ⁴) Einen gradlinig polarisirten Lichtstrahl konnen wir uns nun in zwei circular polarisirte Strahlen zerlegt denken mit entgegengesetztem Drehungssinn Durch die drehende Bewegung des Feldes wurde der im gleichen Drehungssinn polarisirte Strahl beschleunigt, der andere verzögeit werden. Dadurch wurde, wenn die beiden Strahlen beim Austritt aus dem magnetischen Felde sich wieder zu gradlinig polarisirtem Lichte vereinigen, die Polarisa-

¹⁾ M Faraday, On the magnetization of light and the illumination of magnetic lines of force Phil Trans 43 p 1—20 (1846) Experimental Researches ser XIX, Nr 2146—2242.

²⁾ Erst viel spater fand man Substanzen, für welche der Drehungssinn der entgegengesetzte ist

³⁾ W Thomson, Dynamical illustrations of the magnetic and the helicoidal rotatory effects of transparent bodies on polarized light. Proc Roy Soc 8 p 150—158 (1856) — J Clerk Maxwell, Treatise on Electricity and Magnetism London 1873 Bd 2 Art 806 bis 831

⁴⁾ In den Experimental Researches erwähnt Faraday freilich diese Vorstellung nicht, sondern denkt sich die diamagnetische Substanz durch das Feld in einen Spannungszustand versetzt "mit einer Tendenz zu electrischen Strömen", die in ferromagnetischen Substanzen wirklich zu Stande kommen und eben den inducirten Magnetismus hervorbringen

tionsebene gegen ihre Anfangslage in dem beobachteten Sinne gedreht erscheinen Durch diese Vorstellung geleitet mag Faraday vermuthet haben, dass auch auf die Schwingungen einer Lichtquelle ein Einfluss des magnetischen Feldes stattfindet in der Art, dass die Schwingungen in der einen Drehungsrichtung beschleunigt, in der andern verzogert werden

Es sind seine Aufzeichnungen darüber erhalten, dass er im Jahre 1862 Versuche gemacht, den Einfluss nachzuweisen 1) Eine mit Salzen von Natrium, Lithium us w gespeiste Bunsenflamme wurde zwischen die Pole eines kraftigen Electromagneten gesetzt und das Spectrum der Flamme mit einem Steinheilschen Spectroscop untersucht. Doch konnte Faraday weder mit polarisirtem noch unpolarisirtem Lichte einen Einfluss entdecken. Die auflosende Kraft seines Prismensatzes war ohne Zweifel viel zu klein

483. Im Jahre 1875 hat Tait denselben Gedanken in Bezug auf das Absorptionsspectrum eines Mediums auf das Deutlichste ausgesprochen sagt²) "Die Erklarung dei Faradayschen Rotation der Polarisationsebene in einem durchsichtigen diamagnetischen Korper verlangt, wie Thomson gezeigt hat, moleculare Rotation des lichtfuhrenden Mediums polarisirte Lichtstrahl wird, während er das Medium durchsetzt, in zwei ciicular polarisirte Componenten zeilegt, von denen die eine mit dem Aether rotirt mit beschleunigter Schwingungsperiode, die andere gegen den Aethei mit verzogerter Periode Gesetzt nun das Medium absorbire nui eine bestimmte Wellenlange, so musste, wenn die magnetische Wirkung die Absorption nicht stört, das in dem einen Strahl absorbirte Licht eine kurzere, in dem anderen eine langere Schwingungsperiode haben als ohne magnetisches Feld So wurde aus der ursprunglich einfachen Absorptionslime eine Doppel linie werden, deren Componenten weniger dunkel als die einfache Linie waren "

Hier haben wir die genaue Beschreibung dessen, was thatsachlich 22 Jahre spater von Zeeman gesehen wurde. Tait selbst aber gelang die Beobachtung nicht, wahrscheinlich weil wie bei Faraday die auflosende Kraft seines Spectroscops zu gering war

484. Zahlreich sind die Versuche, die sich auf die Beobachtung des Lichtes einer Geisslerschen Röhre im magnetischen Felde beziehen Plucker³) hat zuerst sehr eingehende Untersuchungen darüber angestellt. Er bemerkt schon die Aenderung, die in der Intensität und in der Farbe des Lichtes durch das magnetische Feld hervorgerufen wird. Nach ihm haben Trève⁴), Ångstrom⁵),

¹⁾ Faradays life by Dr Bence Jones, vol II, p 449 (1870)

²⁾ P G Tait, Laboratory notes Edinb Proc 9 p 118-120 (1878)

³⁾ J Plücker, Fortgesetzte Beobachtungen uber die electrische Entladung durch gasverdunnte Raume Pogg Ann 104 p 113—128 (1858) Siehe besonders § 58—59

⁴⁾ A Trève, Action du magnetisme sur les gaz C R 70 p 36-39 (1870)

⁵⁾ A J Ångstrom, Sur les spectres des gaz simples C R 73 p 369—375 (1871), auch Pogg Ann 144 p 300—307 (1871), Phil Mag (4) 42 p 395—399 (1871)

Daniel'), Secchi²), Chautard'), Aubel') ahnliche Beobachtungen gemacht Duich die magnetische Kraft werden die Bedingungen des Leuchtens geandert, dei electrische Strom wild, wenn er nicht den Kraftlimen palallel ist, in einer Richtung quer zu ihnen abgedrangt. Daduich andert sich die Form der Lichtquelle, der Querschnitt des Stromes wird im Allgemeinen verkleineit und eine "Wirkung erzielt, als ob er durch eine enge platte Capillare gefuhrt wurde Der Widerstand wird dadurch vergrossert und die Temperatur gesteigert Es kann dabei ein ganz anderes Spectrum hervorgerufen werden Thenard5) berichtet auch über einen Versuch, bei dem ein electrischer Lichtbogen zwischen Silberelectroden im magnetischen Felde untersucht wurde Bei grosser Feldstaike war dei Lichtbogen klein und zugleich wurden die Linien im Spectium viel zahlreicher. In all diesen Fallen handelt es sich aber nicht um eine Veranderung der Schwingungsperiode des Lichtes, die mit der Feldstarke continuirlich wachst, sondern um veranderte Bedingungen des Leuchtens, die unter Umständen den ganzen Character des Spectrums verandern, ahnlich wie eine eingeschaltete Funkenstrecke oder eingeschaltete Capacitat oder Selbstinduction den Charakter des Spectrums verandern konnen

485. Naher ist Fievez der Sache gekommen () Er brachte die Flamme eines Wasseistoff-Sauerstoff-Gebläses, die auf ein mit Natrium getränktes Stuck Kohle gerichtet war, zwischen die Pole eines kräftigen Electromagneten und beschreibt, wie die beiden Natriumlinien, die ohne magnetisches Feld nicht sehr breit und nicht umgekehrt waren, beim Einschalten des Stromes sofort intensiver, langer und breiter wurden. Wenn die Linien ohne Feld schon verbreitert waren, so wurden sie im magnetischen Felde noch breiter und kehrten sich um. Das Gleiche beobachtete er bei der rothen Kaliumlinie, der rothen Lithiumlinie und dei grunen Thalliumlinie. Bei flacheren Polschuhen, wo die ganze Natriumflamme sich zwischen ihnen befand, erfolgte bei den Natriumlinien, wenn sie ohne Feld breit und umgekehrt waren, beim Einschalten des Feldes eine doppelte Umkehrung. Auch die Absorption der Flammen hat Fievez im magnetischen Felde untersucht, indem er Sonnenlicht durch sie hindurchtreten liess. Er beobachtete ebenfalls eine Aenderung der Absorptionslinien beim Einschalten des magnetischen Feldes. Aus seinen

¹⁾ L Daniel, Action du magnétisme sur les gaz raréfiés C R 70 p 183-185 (1870)

²⁾ A Secchi, Sur les modifications apportées par le magnétisme dans la lumière emise par les gaz raréfiés C R 70 p 431—433 (1870)

³⁾ J Chautard, Action exercée pai un électro-aimant sur les spectres des gaz raréfiés, traversés par des décharges électriques C R 79 p 1123—1124 (1874) — C R 80 1161—1164 (1874), — C R 81 p 75—77 (1875) — C R 82 p 272—274 (1876)

⁴⁾ E van Aubel, Action du magnétisme sur les spectres des gaz J d phys (2) 7 p 408-409 (1898)

⁵⁾ P Thénard, Remarques C. R 89 p 298-299 (1879), Observation C R 91. p 387 (1880)

⁶⁾ Ch Fievez, Influence du magnétisme sur les caractères des lignes spectrales Bull de Belg (3) 9 p 381—385 (1885), auch Rep f phys Techn 21 p 766—769 (1885) Siehe auch Bull de Belg (3) 12, p 30 (1886)

Angaben ist aber nicht deutlich zu erkennen, ob die Erscheinung, die er gesehen hat, wirklich der specifischen Wirkung des magnetischen Feldes zuzuschreiben ist, welche die Schwingungsperiode um einen bestimmten Betrag andert Jedenfalls wurde diese Wilkung nicht allein beobachtet, sondern war überdeckt von der Wirkung auf die Gestalt der Flamme Auch hinderte die Umkehrung der Linien die Beobachtung des eigentlichen Phanomens

486. Erst Zeeman hat im Jahre 1896 den specifischen Einfluss des magnetischen Feldes auf die Schwingungsperiode beobachtet und in der sorgfaltigsten Weise alle wesentlichen Grundzuge der Erscheinung erortert 1) und uber allen Zweifel festgelegt Zunachst sah er nur eine Verbreiterung der gelben Natriumlinien und zwar sowohl im Emissions- wie im Absorptionsspectrum des Natriumdampfes, aber er blieb bei dieser Beobachtung nicht stehen, sondern indem er den Einfluss des magnetischen Feldes sich klar machte als eine Beschleunigung der Rotation in dem einen Drehungssinn und eine Verzogerung in dem anderen Drehungssinn um die Kraftlinien, folgerte er, dass in Richtung der Kraftlinien gesehen, die Rander der Linie in entgegengesetztem Sinne circular polarisirt erscheinen mussen Er nahm nun einen durchbohrten Pol, um in der Richtung der Kraftlinien beobachten zu konnen, liess die austretenden Strahlen durch eine Viertelwellenlangenplatte hindurchtreten, um das circular polarisiite Licht zunachst in eben polarisiites zu verwandeln und stellte ein Nicolsches Prisma davor auf in solcher Stellung zu der Viertelwellenlangenplatte, um rechtsdrehendes circular polarisirtes Licht nicht hindurch zu lassen Das austretende Licht fiel auf den Spalt eines Spectroscops und wurde durch ein Rowlandsches Gitter in ein Spectrum Stellte man nun das Fadenkreuz auf die helle Linie im Spectrum ein, und schaltete den Strom um, so ruckte die Linie

Dieser Versuch bewies, dass man es mit zwei verschiedenen mittleren Schwingungsperioden zu thun hatte, entsprechend den beiden Richtungen des Stromes Ohne Viertelwellenlangenplatte und Nicol mussten beide Linien gleichzeitig erscheinen, die eine rechts, die andere linksdrehend polarisirt, und beim Umschalten des Stromes kehrte sich der Drehungssinn um Der Drehungssinn der beschleunigten Schwingung stimmt jedesmal mit dem Drehungssinn des Electromagnetenstromes überein, wie es nach der von Maxwell und Thomson vertretenen Vorstellung sein sollte, dass im magnetischen Felde die Molecule in diesem Sinne um die Kraftlinien gedreht werden

Zeeman grundet die Erklarung auf die Anschauungen von HA Lorentz, wonach das Leuchten in den Bewegungen electrisch geladener Partikelchen besteht, die um eine Gleichgewichtslage schwingen Man kann ihre Bewegungen in drei Componenten zerlegen, die eine in Richtung der Kraft-

¹⁾ P Zeeman, On the influence of magnetism on the nature of the light emitted by a substance Phil Mag (5) **43** p 226—239 (1897), nach Zittingsversl Akad Amsterdam **5** p 181—184, 242—248 (1896) Auch Arch Néerl (2) **1** p 44—54 217—220 (1897), Astrophys. J **5** p 332—347 (1897)

May 4

die anderen senkrecht dazu, und diese letzteren kann man wieder in und links drehende kreisformige Schwingungen zerlegen. Das magne-Feld wurde dann nur auf diese letzteien wirken, und zur Folge haben, ie je nach dem Vorzeichen ihrer Ladung und dem Drehungssinn ihrer ung von der Gleichgewichtslage fort oder zur Gleichgewichtslage hin gt weiden. Je nachdem erfahrt ihre Schwingung eine Verzogerung ine Beschleunigung. Die Beobachtung, dass die beschleunigte Schwinten Drehungssinn des magnetisirenden Stromes hat, verlangt, dass die hen negativ geladen sind!), und aus der Aenderung der Schwingungs-3 kann man das Verhaltniss der Ladung zur Masse der Partikelchen nen

Zeeman betrachtet seine Versuche als einen Beweis für die Richtiger Anschauungen von H A Lorentz Es scheint mir aber, dass er zu weit geht Diese Versuche sind auch mit einer wirbelnden Bewegung Kraftlinien zu erklaren Es sind eine Anzahl anderer Erscheinungen eberlegungen, die den Theorien von Lorentz ihr Uebergewicht geben in einer Richtung senkrecht zu den Kraftlinien fand Zeeman die Ränder nie gradlinig polarisit. Die Polarisationsebene war den Kraftlinien 1, wie zu erwarten war, da die Schwingungen senkrecht zu den Kraftsind Er schloss, dass in einem hinreichend starken Felde die Linie cht zu den Kraftlinien dreifach erscheinen musse. Die beiden ausseren neuten mussten dabei den Schwingungen senkrecht zu den Kraftlinien schen, die mittlere den Schwingungen in Richtung der Kraftlinien Ihre erfahrt keine Aenderung, und in Richtung der Kraftlinien gesehen, windet sie

Ait verbesserten Apparaten gelang es Zeeman diese Folgerungen als sentlichen richtig nachzuweisen²), wenn sich auch später zeigte, dass zinien eine verwickeltere Structur zeigen, darunter grade die von Zeebeobachteten Natriumlinien

A. Michelson 3) war wohl der erste, der die Componenten einer Linie at beobachtet hat Mit seinem Interferenzialrefractor gelang es ihm en verhaltnissmässig schwachen Feldern von 1000 bis 4000 C G. S die ing der ausseren Componenten wahrzunehmen. Die mittlere Componente htete er nicht, was Zeemann richtig durch die Reflexion an den ein Flachen erklärt, die beim Interferentialrefractor vorkommen, wodie Intensität bei dem einen Polarisationszustand erheblich gesiht wird

⁾ Zeeman hat in seiner ersten Mittheilung, Phil Mag (5) 43 p 235, § 24, das Vorder Ladung verwechselt, berichtigt es aber Phil Mag (5) 44 p 58 Anmerkung

P. Zeeman, Over doubletten en tripletten in het spectrum teweeg gebracht door ige magnetische Krachten Zittingsversl Akad Amsterdam 6 p 99-102 (1897), auch 2 (5) 44 p 255-259 (1897).

A.A Michelson, Radiation in a magnetic field Phil Mag (5) 44 p 109-115 Astrophys J 6 p 48-54 (1897)

487. In einer weiteren Mittheilung!) zeigt Zeeman, dass die Zeilegung bei verschiedenen Linien ganz verschieden ist, auch wenn sie demselben Spec-Fur die Zinklimien  $\lambda = 4811$ ,  $\lambda = 4722$ ,  $\lambda = 4680$ , die der trum angehoren zweiten Nebenserie angehoren 2), ist zum Beispiel der Abstand der Componenten betrachtlich, wahrend er fur die Limen  $\lambda = 3345, \ \lambda = 3303, \ \lambda = 3282.$ die der eisten Nebenserie angehoien, so klein ist, dass Zeeman ihn nicht wahrnehmen konnte Diese Beobachtung hatte ein grosses theoretisches Inter-Wenn namlich nach der Lorentzschen Theorie freischwingende electrisch geladene Partikelchen die Lichtschwingungen erzeugten, so liess sich, wie oben bemerkt, das Verhaltniss von Ladung zur Masse aus dei Zerlegung Wenn nun dies Verhaltniss für alle Partikelchen denselben berechnen Werth hatte, wie man geneigt sein wurde anzunehmen, so musste die Zeilegung, wie die Theorie zeigte, in der Scala der Schwingungszahlen ausgedruckt fur alle Linien im gleichen magnetischen Felde die gleiche sein Wellenlangen ausgedruckt, musste der Abstand der Componenten dann dem Quadrat der Wellenlangen umgekehrt proportional sein Dasselbe Gesetz wurde sich auch aus der Anschauung von Maxwell und Thomson ergeben, wenn man annahme, dass die moleculare Rotation für eine gegebene Feldstarke eine Constante ware Die Schwingungszahl der seitlichen Componenten wurde man dann aus der Schwingungszahl der mittleren erhalten durch Addition und Subtraction der Umdrehungszahl der moleculaien Rotation ') Nun zeigte sich aber das Gesetz nicht erfullt. Daraus war zu schließen, dass nach der Theorie von Lorentz entweder e nicht denselben Werth hatte, oder dass die Partikelchen nicht frei um ihre Gleichgewichtslage schwingen

488. Weitere Beobachtungen zeigten alsbald, dass man die freien Schwingungen um die Gleichgewichtslage bei einer grossen Anzahl von Linien fallen lassen musste. The Preston hatte Zerlegungen beobachtet, die von dem einfachen von Zeeman beschriebenen Triplet abwichen (), und A. Michelson () zeigte ebenfalls, dass die Zerlegung vieler Linien wesentlich compliciter ist, als sie zuerst von Zeeman beschrieben worden war. Es traten nicht nur drei Componenten, sondern drei Gruppen von Componenten auf, zwei seitliche Gruppen, die in Richtung der Kraftlinien gesehen einzular polarisit sind, und eine mittleie Gruppe, die in Richtung der Kraftlinien gesehen verschwindet, in einer Richtung senkrecht zu den Kraftlinien gesehen senkrecht zu ihnen polari-

-

¹⁾ P Zeeman, Metingen over stialingsverschijnselen in het magnetisch veld Zittingsversl Akad Amsterdam 6 p 408-411 (1897), auch Phil Mag (5)_45 p 197-201 (1898)

2) Vergl § 430

³⁾ H Becquerel, Sur une interprétation applicable au phénomène de Faiaday et au phenomène de Zeeman C R 125 p 679-685 (1897)

⁴⁾ Th Pieston, Radiation phenomena in a strong magnetic field Dublin Trans (2) 6 p 385-391 (1897)

⁵⁾ A A Michelson, Radiation in a magnetic field. Astrophys J 7 p 131—138 (1898) und Phil Mag (5) 45 p 348—356 (1898)

suit ist Die mittlere Gruppe ist symmetrisch, die seitlichen sind im Allgemeinen unsymmetrisch, aber zusammen symmetrisch zu der mittleren Die Gruppen betehen manchmal aus je drei Linien, manchmal aus je zweien, manchmal aus je einer Lime Im letzteren Falle haben wii den von Zeeman beschriebenen Typus.

Michels on untersuchte diese Typen mit dem Interferentialrefractor Um die Zerlegungen aber noch rascher und directer beobachten zu konnen, erfand ei das Echelonspectioscop, mit dem ei dann die Resultate bestatigte 1) Auch Corn u hatte inzwischen gefunden, dass die Zerlegung der Linien im magnetischen Felde complicirter sein kann Er beobachtete 2), dass zum Beispiel von den gelben Natriumlinien D, in vier Componenten, D, in sechs Componenten zerfällt

Diese Resultate veranlassten H A Loi entz') seine Theorie auszudehnen. indem ei statt der fielen Schwingungen annahm, dass es sich um Systeme electrisch geladener Partikelchen handele, deren Bewegungen auf irgend eine Weise mit einander gekuppelt sind Um bei der Zerlegung im magnetischen Felde mehr als drei Componenten zu geben, muss das System mehr als drei Freiheitsgrade besitzen (ebenso viele als Componenten auftreten), denen die gleiche Schwingungsperiode entspricht Unter dieser Voraussetzung gelang es ihm auch die verwickelteren Typen als mit seiner Theorie vereinbar nachzuweisen

489. Th Preston machte zuerst auf den nahen Znsammenhang aufmerksam, der zwischen den Zerlegungen im magnetischen Felde und den Serien 4) besteht Er sagt 5) "That  $\frac{\delta \lambda}{\lambda^2}$  (d 1 also der Abstand zweier Componenten gemessen nach der Scala der Schwingungszahlen) is the same for the corresponding lines of the natural groups in the same spectrum and further that this quantity remains the same for corresponding lines or groups in the homologous spectra of different substances Not only is the magnitude of the magnetic effect governed by the forgoing law, but the character also of the effect is the same for the corresponding lines, and this is very interesting as it shows that the corresponding lines probably arise from the same origin."

Unter ,, corresponding lines of the natural groups" sind solche Linien zu verstehen, die nach Kayser und Runge und nach Rydbeig durch dieselbe Serienformel fur die laufenden Werthe des Index dargestellt werden. Unter

¹⁾ A A. Michelson, The echelon spectroscope Astrophys J 8 p 36-47 (1898)

²⁾ A Cornu, Sur quelques resultats nouveaux relatifs au phenomène découvert par M le Dr Zeeman. C R 126 p 181—187 (1898)

³⁾ H Lorentz, Beschouwingen over den invloed van een magnetisch veld op de uitstraling van licht Zittingsversl Akad Amsteidam 7 p 113-122 (1898), auch Astrophys J 9 p 37-46 (1899)

⁴⁾ Vergl. Kap VIII

⁵⁾ Th Preston, Radiation phenomena in the magnetic field Nat 59 p 224-229 (1899) — General law of the phenomena of magnetic perturbations of spectral lines Nat 59 p 248 (1899). — Radiating phenomena in a strong magnetic field Part II Dublin Trans (2) 7 p 7-22 (1899) Siehe auch Rep Brit Ass 1899, p 63-64 Nat 61 p 11-13 (1899)

"corresponding lines or groups in the homologous spectra of different substances" sind die Linien entsprechender Serien in den Spectren verwandter chemischer Elemente zu verstehen Preston giebt nur wenig Messungen an, so dass man nicht weiss, an welchen Elementen, in welchem Umfange und mit welcher Genauigkeit er die aufgestellten Gesetze gepruft hat Jedenfalls sind die Triplets der zweiten Nebenserie in den Spectren von Mg, Zn, Cd von ihm gemessen worden

N A Kent 1) bestreitet das Gesetz, dass für die Linien derselben Serie  $\frac{\delta \lambda}{\lambda^2}$  dieselben Werthe habe und behauptet, für die Linien, die in Kayser und Runges Formel dem Index 3 und 4 entsprechen, verhielten sich die Werthe von  $\frac{\delta \lambda}{\lambda^2}$  wie 3 4 Indessen zeigten Runge und Paschen für das Quecksilberspectrum, dass das Gesetz erfüllt ist 2) Ihre Messungen der Zerlegung einer großen Anzahl von Linien der verschiedensten Elemente bestatigen die von Preston aufgestellten Gesetze in allen Stucken

Von H Becquerel und H Deslandres³) sind im Eisenspectrum eine Anzahl neuer Typen beobachtet worden, darunter der merkwhildige Fall, dass bei einem Triplet die mittlere Componente senkrecht zu den Kraftlinien, die seitlichen parallel den Kraftlinien schwingen⁴)

490. Auch im Absorptionsspectrum konnte der Einfluss des magnetischen Feldes auf die Schwingungen einer Lichtquelle nachgewiesen werden Schon Zeeman hatte gefunden⁵), dass die Periode der Absorptionslinien ebenso wie die der Emissionslinien durch das magnetische Feld geandeit wird Cotton⁶) gab eine Anoldnung an, durch welche dieser Umstand ganz ohne Spectralapparat beobachtet wird Er stellte zwei Bunsenflammen A und B, die mit Natriumsalzen gespeist waren, hintereinander, so dass die Flamme B den Hintergrund bildet, auf dem sich die Flamme A, die kleiner als B gemacht wird, abhebt Wenn beide Flammen nur schwach mit Natriumsalzen gefuttert sind, so dass sie beide im Spectrum schmale Linien zeigen, die nicht umgekehrt sind, und wenn A noch schwacher leuchtet als B, so hebt sich A dunkel auf dem helleren Hintergrunde von B ab, weil A dieselben Strahlen, die B aussendet, absorbirt Ist A eben so hell wie B, so sieht man dennoch die Flamme A dunkel umrandert, weil sie von einer wenig leuchtenden kuh-

¹⁾ N A Kent, Notes on the Zeeman effect Johns Hopkins Univ Circul 20 p 82—84 (1901), Astrophys J 13 p 288—319 (1901), siehe p 316

²⁾ C Runge und F Paschen, Abhandl der Berl Akad 1902

³⁾ H Becquerel et H Deslandres, Observations nouvelles sur le phénomène de Zee-C R 127 p 18-24 (1898)

⁴⁾ Bestatigt von H M Reese, An investigation of the Zeeman effect, with reference to Cd, Zn, Mg, Fe, Ni, Ti, C, Ca, Al, Si and Hg Johns Hopkins Univ Circ 19 p 61—62 (1900), Astrophys J 12 p 120—135 (1900)

⁵⁾ Phil Mag (5) 43 p 228 (1897)

⁶⁾ A Cotton, Procédé simple pour constater le changement de période de la lumière du sodium dans un champ magnetique C R 125 p 865-867 (1897)

leren Schicht von Natiiumdampf umgeben ist, welche die Strahlen von B absorbirt Stellt man nun einen Electromagneten so auf, dass B sich zwischen den Polen befindet, so wud beim Einschalten des magnetischen Feldes die Flamme A oder ihre Rander sich erhellen, ein Beweis, dass die von B ausgesandten Strahlen nicht mehr so stark absorbut werden. Da die Flamme A unverandert geblieben ist, so kann dies nur durch eine Aenderung der Schwingungsperiode von Beiklart werden. Ist die Linie AB parallel den Kraftlimen (einer dei Pole muss dann durchbohrt sein), so verschwinden die dunklen Rander vollig Es ist dann in den von B in dieser Richtung ausgesandten Strahlen die ursprungliche Periode gar nicht mehr vertreten. Ist AB dagegen senkrecht zu den Kraftlimen, so sollen nach Cotton die dunkeln Rander noch zu sehen sein, abei verschwinden, wenn man durch einen Nicol das senkrecht zu den Kraftlimen polarisite Licht abschneidet, ein Beweis, dass die von B ausgesandten Strahlen die ursprungliche Periode unter anderen auch noch enthalten, dass die betreffenden Strahlen aber senkrecht zu den Kraftlinien polarisht sind. Dies durfte bei starken magnetischen Feldern nicht mehr eintieten, denn wir wissen, dass bei den D-Linien auch die parallel den Kraftlinien schwingenden, also senkiecht zu ihnen polarisirten Componenten ihie Schwingungsperiode im magnetischen Felde verandern. Bei schwacheren Feldern kann dagegen die Aenderung zu klein sein, um sich geltend zu machen Statt der Flamme B kann man auch die absorbii ende Flamme A zwischen die Pole setzen und erhält die analogen Erscheinungen

- 491. Auch im Spectrum lasst sich die Veranderung der Periode für die Absorptionslimen beobachten Man lasst zu dem Ende das Licht einer electrischen Bogenlampe durch eine Bunsenflamme hindurchtreten, die mit den zu untersuchenden Substanzen sparsam gespeist ist. Eine zu reichliche Zufuhrung von Salzen verursacht Selbstumkehrung der Linien und complicit die Beobachtung. Ein Bild der positiven Kohle des Lichtbogens wird auf der Flamme entworfen, die zwischen die Pole eines Electromagneten gestellt ist. Ein Bild der Flamme wird auf dem Spalt entworfen Es ist nun aber nothwendig, das Licht entsprechend den zu beobachtenden Componenten zu polarisiren 1), so dass nur Licht desselben Polarisationszustandes im Spectrum zerlegt erscheint Alsdann sieht man die Componenten als feine schwarze Linien das Spectrum Wird das Licht nicht polarisirt, so werden die Componenten undeutlich, denn an den betreffenden Stellen kann immer nur das Licht des den Componenten zukommenden Polarisationszustandes absorbirt werden Das anders polarisirte Licht wild nicht absorbilt und verwischt daher die Erscheinung, wenn es nicht abgeschnitten wird.
- 492. Eine andere Beobachtung ohne Spectroscop, die eine Einwirkung des magnetischen Feldes auf die Lichtquelle erkennen lässt, haben Egoroff

¹⁾ A Cotton, Le Phonomène de Zeeman Paris bei Carré & Naud, 1899, 8°, 100 pp Siehe p 6°9 Vergl auch W König, Beobachtung des Zeeman'schen Phänomens Wiedem Ann **62** p 240—248 (1897)

und Geoigiewsky) gemacht. Sie beobachteten den Polarisationszustand einer Natriumflamme in einer Richtung senkrecht zu den Kraftlinien und fanden, dass das Licht durch das magnetische Feld theilweise polarisirt wird Diese Polarisation lasst sich mit einem Savaitschen Polariskop schon für Feldstarken von weniger als 1000 C G S nachweisen. Mit der Intensität des Feldes wachst sie Die Polarisationsebene ist den Kraftlinien parallel. Damit ist also ausgesprochen, dass die senkrecht zu den Kraftlinien schwingenden Componenten der gelben Natriumlinien zusammengenommen die parallel den Kraftlinien schwingenden Componenten an Intensität übertreffen. Bei der Untersuchung anderer Linien fanden Egoroff und Georgiewsky, dass diese partielle Polarisation keineswegs bei allen Linien auftritt, sondern nur bei solchen beobachtet wird, die sich selbst umkehren

Dieser Unterschied der Intensitaten erscheint zunachst paladox wenn wir die Schwingungen des Lichtes in drei auf einander senkrechte Richtungen zerlegt denken, von denen die eine mit der Richtung der Kraftlinien ubereinstimmt, so sind die drei Theile einander gleichwerting. Von den Schwingungen, die senkrecht zu den Kraftlinien sind, kommen nun für die Beobachtung quei zu den Kraftlinien nur die zur Geltung, die zugleich auf der Beobachtungsrichtung senkrecht stehen Folglich fallt von diesen Schwingungen die Halfte fur die Beobachtung foit Mithin musste die Intensitat der senkı echt zu den Kraftlınıen schwingenden Componenten zusammengenommen gleich der Intensitat der parallel den Kraftlinien schwingenden sein. Alle Componenten vereinigt mussten mithin unpolarisirtes Licht ergeben. Dagegen ist nun aber einzuwenden, dass die Gleichwerthigkeit der drei Richtungen aufhort, wenn man annimmt, dass durch das magnetische Feld eine Orientirung der schwingenden Korperchen eintreten kann Die Moglichkeit einer solchen Orientirung ist von W Voigt nachgewiesen worden 2) Eine andere Erklarung hat H A Lorentz darın gefunden3), dass er die Absorption mit in Rechnung zieht, welche die Componenten in einer Flamme von endlicher Dicke in der ausseren Schicht erfahren Entsprechend der halben Intensitat der senkrecht zu den Kraftlinien schwingenden Componenten ist auch ihr Absorptioncoefficient halb so gross, wie der der parallel schwingenden Componente dunnen Schichten wurde daher von dem Lichte der senkrecht schwingenden Componenten je halb so viel, also zusammen ebenso viel absorbiit werden, wie von dem Licht der parallel schwingenden Componente In dickeren Schichten dagegen macht sich das Exponentialgesetz der Absorption geltend, und wegen des grosseren Absorptionscoefficienten wird das Licht der parallel schwingenden Componente verhaltnissmassig starker absorbirt. Es ist wohl zu beachten,

¹⁾ N Egoroff et N Géorgiewsky, Sur la polarisation partielle des radiations émises par quelques sources lumineuses, sous l'influence du champ magnetique C R 124 p 748—749, 949—951, C R 125 p 16—17 (1897)

²⁾ W Volgt, Nachi d k Ges d Wiss zu Göttingen, Heft 3 (1901)

³⁾ H A Lorentz, Rapp pres au Congr intern de Phys, Bd III, p 29 (1900)

dass bei diesei Erklaiung keineswegs volausgesetzt wird, dass die ausseren Schichten dei Lichtquelle sich etwa in einem weniger starken magnetischen Felde befinden als die inneren Eine solche Anoldnung wurde naturlich ebenfalls die Absorption der parallel den Kraftlinien schwingenden Componenten befordern, wahrend das Licht der senkrecht zu den Kraftlinien schwingenden Componenten wegen der erheblicheren Aenderung seiner Schwingungsperiode unabsorbirt durch die ausseren Schichten hindurchtreten kann. In der That hat Cotton die partielle Polarisation auch in einem sehr gleichformigen magnetischen Felde beobachtet!) Cotton glaubt daraus folgern zu mussen, dass die Aenderung der Periode auch von der Temperatur abhängig sei, eine Hypothese, die auch Zeeman ausspricht?) Aber die Ausführungen von Lorentz zeigen eben, dass diese Aunahme zur Erklarung der partiellen Polarisation nicht nothwendig ist

Eine merkwurdige Beobachtung machte R Dongleiß in Bezug auf die partielle Polarisation des rothen Lichtes, das eine Geissleische mit Wassei-Er brachte die Röhre in ein magnetisches stoff gefullte Rohre aussendet Feld, so dass die Capillare die Kraftlinien senkrecht durchsetzte Denkt man sich durch die Capillare parallel den Kraftlinien eine Ebene gelegt, so besteht die Wirkung des magnetischen Feldes auf den Entladungsstrom darin, dass ei ihn normal zu dieser Ebene abzudrangen sucht. Ist die Richtung des Stromes von unten nach oben und laufen die Kraftlinien von Norden nach Suden, so wird der Strom nach Osten gedrängt Dann findet Dongier, dass nur von Osten gesehen das rothe Licht partiell polarisut erscheint. Es mussen weitere Versuche abgewartet werden, um sicher zu sein, dass bei der Polarisation nicht etwa das Glas der Capillaien eine Rolle spielt. Denn da der Strom nach der einen Seite gegen die Wand der Capillaien gedrangt wird, so verhalt sich die Glasröhre in Bezug auf Brechung und Reflexion verschieden, je nachdem man die nach der einen oder nach der anderen Seite austretenden Strahlen betrachtet

493. Weitere Aufschlusse erhielt man über die Einwirkung des magnetischen Feldes auf die Lichtquelle, als man die Drehung der Polarisationsebene untersuchte, die ein eben polarisiter intensiver Lichtstrahl erfahrt, der durch eine Flamme in Richtung der Kraftlinien hindurchgeschickt wird. Es ist merkwurdig, dass dieser Versuch nicht zuerst angestellt worden ist. Denn er ist genau so angeordnet, wie Faiadays Versuch über die Drehung der Polarisationsebene mit dem einzigen Unterschiede, dass das durchsichtige Medium eine Flamme ist. Right war der Erste, die Beobachtung auszuführen 1). Ei



¹⁾ A Cotton, Sur la polarisation de la lumiere émise par une flamme au sodium placee dans un champ magnétique C R 125 p 1169—1172 (1897)

²⁾ P Zeeman, Phil Mag (5) 44 p 257 (1897)

³⁾ R Dongier, Lumiere polarisee emise par un tube de Geisslei soumis à l'action d'un champ magnetique C R 130 p 241—245 (1900)

⁴⁾ A Righi, Sur l'absorption de la lumière produite par un corps placé dans un champ magnetique. C R 127 p 216—219 (1898), C R 128 p 45—49 (1899) Auch Nuovo Cim (4) 8 p 102—109 (1898)

setzte eine mit Natriumsalzen gefarbte Bunsenflamme zwischen die Pole eines Electromagneten und liess das Licht einer electrischen Bogenlampe gradlinig polarisirt durch die durchbohrten Pole hindurchtreten Beobachtete man bei Ausschaltung des Feldes das austretende Strahlenbundel durch einen Nicol und drehte ihn so, dass er das Licht nicht hindurchliess, so erhellte sich das Gesichtsfeld, sobald das magnetische Feld eingeschaltet wurde, und farbte sich Righi dachte zunachst nicht an die Drehung der Polaiisationsebene, sondern nur an die Zerlegung der Natriumlinien in circularpolarisirte Compo-Lassen wir die Drehung der Polarisationsebene ausser Betracht, so wurde sich die Eischeinung dadurch erklaren, dass jede der circular polatisiten Componenten einem bestimmten Drehungssinn entspricht Denkt man sich dahei das gradlinig polarisirte Licht der Bogenlampe in zwei circularpolarisirte Strahlenbundel mit entgegengesetztem Drehungssinn zerlegt, so wird jede der Componenten der Natriumlinie nur eines dieser Strahlenbundel absorbiren, das andere wird hindurchgehn, und da es circularpolarisirt ist, wird es durch den Licht jeder anderen Wellenlange wurde dagegen Nicol nicht aufgehalten unverandert bleiben und von dem Nicol beim Austritt aus dem Felde abge-Dadurch erscheint das Gesichtsfeld gelb gefaibt schnitten weiden luso und Colbino zeigten), dass Righis Erklarung einseitig ist und dass ausser der Absorption auch die Drehung der Polarisationsebene eine wichtige Diese Drehung dei Polarisationsebene ist namlich wie bei allen Gasen und Dampfen im Allgemeinen sehr gering, in der Nahe der Absorptionsstreifen aber wird sie, wie schon Kundt bemerkt hat, sehr merklich. Macaluso und Corbino wiesen dies nach, indem sie das austretende Licht in einem Spectroscop von grosser auflosender Kraft untersuchten flamme wurde reichlich mit Natriumsalzen gespeist, so dass die Absorption jeder der beiden D Linien sich über ein grosseres Stuck des Spectrums erstreckt (Der Absorptionsstreifen von D. soll etwa 1,5 A E breit erscheinen) Bei Einschaltung des Feldes trennen sich die Componenten nicht, so lange das Feld nicht sehr kraftig ist Denn bei dei Breite des Absorptionsstreifens, der jeder Componente entspricht, verschwimmen sie in einander zu je einem Absorptionsstreifen für jede der beiden Natriumlinien Zu beiden Seiten jedes dieser Streifen bemerkt man nun einige helle und dunkle Intervalle, die sich ım Spectrum verschieben, wenn man den Nicol dreht Die Breite der Intervalle ist nahe an den Absorptionsstreifen am kleinsten. Weiter hin werden sie grosser und verblassen Die dunklen Intervalle entsprechen den Wellenlangen, fur welche die Drehung der Polarisationsebene grade so gross ist, dass der austretende Strahl von dem Nicol nicht oder zum geringen Theil durch-Die hellen Intervalle dagegen entsprechen den Wellenlangen, deren Polarisationsebene so weit gedreht ist, dass sie von dem Nicol ganz

¹⁾ D Macaluso et M O Corbino, Sur une nouvelle action subie pai la lumière traversant ceitaines vapeurs métalliques dans un champ magnétique C R 127 p 548—551, 951—952 (1898)

oder zum grosseren Theil durchgelassen werden Beim Drehen des Nicol mussen die Intervalle sich daher im Spectrum verschieben schieben sie sich, wenn man die Feldstarke steigert. Sie entfernen sich dann von der Mitte des Absorptionsstreifens, der zugleich breiter wird Der Sinn, in dem die Polarisationsebene gedreht wird, ist auf beiden Seiten des Absorptionsstreifens derselbe und stimmt überein mit dem Sinn, der bei den meisten Substanzen im magnetischen Felde beobachtet wird, der Sinn in dem auch der electrische Stiom des Electromagneten die Kraftlinien umkreist. Das austretende Licht ist nicht rein gradlinig, sondern elliptisch polarisirt. Es wurde kreisformig polarisirt sein, wenn die eine der beiden kreisformig polarisirten Componenten, in die man sich das gradlinig polarisirte Licht zerlegt denken kann, vollig absorbirt wurde Wurden die Componenten gar nicht absorbirt, sondern nur in ihren Geschwindigkeiten verschieden beeinflusst, so wurde nur die Polarisationsebene gedreht sein, wahiend das austretende Licht wieder gradlinig polarisirt ware Durch das Hinzutreten der Absorption ist das austretende Licht mehr odei weniger elliptisch polarisirt und die Drehung der Polarisationsebene geht in die Drehung der grossen Axe der Ellipse über. Bei geringer Dampfdichte hat man nahezu circular polarisirtes Licht, so dass hierfur Righis Auffassung der Erscheinung richtig ist

Man kann, wie A Cotton 1) zeigte, einen entsprechenden Versuch auch anordnen, bei dem das Licht senkrecht zu den Kraftlinien die Flamme durchsetzt Man lasst das weisse Licht zu dem Ende gradlinig polarisirt einfallen, so dass die Schwingungen gegen die Kraftlinien einen Winkel von 45° bilden. Lässt man das austretende Licht durch einen Nicol treten, der es ohne magnetisches Feld ausloscht, so sieht man beim Einschalten des Feldes die Farbe des Lichtes, das von der Flamme absorbirt wird. Denn jede der Componenten, in welche die betreffende Absorptions-Linie zerlegt wird, absorbirt nur parallel oder senkrecht zu den Kraftlinien polarisirtes Licht und lässt daher die andere Halfte des Lichtes durch. Die durchgelassene Halfte ist nun nicht mehr unter 45° gegen die Kraftlinien polarisirt, sondern senkrecht oder parallel zu ihnen und wird daher von dem zweiten Nicol wieder zur Halfte durchgelassen

494. Fur alle diese Erscheinungen wurde die Theorie von W Volgt entwickelt²), die sie in allen ihren Einzelheiten erklart. Die Theorie umfasst zugleich die Erscheinungen dei Dispersion und der Wirkung des magnetischen Feldes auf ein absorbirendes und auf ein emittirendes Medium

Die Consequenzen dieser Theorie für Lichtstrahlen, die eine Flamme im magnetischen Felde senkrecht zu den Kraftlinien durchsetzen, wurden von Volgt und Wiechert bestatigt³) Sie fanden, wie die Theorie es verlangt,

¹⁾ A Cotton, Absorption dans un champ magnétique C R 127 p 953-955 (1898), auch Righi erwähnt schon den Plan eines ahnlichen Versuches C R 127 p 216-219 (1898)

²⁾ W Voigt, Zur Theorie der magneto-optischen Erscheinungen Wiedem Ann 67 p 345-365 (1899) Vergl Abschnitt III. S 643.

³⁾ W Voigt, l c p 359

626 Kapitel IX

den gluhenden Natriumdampf doppelbrechend. Die parallel den Kraftlinien schwingenden Strahlen erhalten in der Nahe eines Absorptionsstreifens auf der Seite der grosseren Wellenlangen eine grossere Geschwindigkeit als die senkrecht zu den Kraftlinien schwingenden Strahlen, auf der andern Seite eine kleinere Geschwindigkeit!)

Auch innerhalb eines Absorptionsstielsens ist die Drehung der Polarisationsebene beobachtet worden von A Schmauss²) und von O M Corbino³) Die Beobachtungen finden sich, wie Volgt zeigt⁴), in Einklang mit seiner Theorie

### ZWEITER ABSCHNITT

# Die Untersuchungsmethoden

495. Um die Strahlung im magnetischen Felde spectroscopisch zu unteisuchen, ist es ei wunscht, die Feldstarke moglichst gross zu machen Bei einer Feldstarke von 10000 C G S. z B wurde der Abstand einer der sechs aquidistanten Componenten, in welche die Nati<br/>iumlinie  $\mathrm{D}_2$  zerlegt wird, von den benachbarten etwa 01 A E betragen Lasst man in der Bunsenflamme Natriumsalz verdampfen, so wird die Linie bei einigei Intensitat gai nicht fein genug erhalten werden konnen, damit sich die Componenten von einander trennen Abgesehen von der naturlichen Bieite der Linie bedarf es auch einer betrachtlichen auflosenden Kraft des Spectroscops, um so nahe an einander gelegene Linien deutlich zu trennen, selbst wenn man ihre naturliche Bieite als unendlich gering und die Spaltbieite als unendlich schmal voraussetzt Wenn man z B in der zweiten Ordnung eines Gitters beobachtet, so kann man nach Rayleigh rechnen, dass die Zahl der Furchen mindestens 30000 sein musste, um die Anfange einer Tiennung zu zeigen 5) Geht man in hoheie Ordnungen hinauf, so gewinnt man an auflösender Kraft, verliert dagegen an Lichtstarke Aus diesen Grunden ist es erwunscht, die Feldstarke so viel wie möglich zu steigern

496. Die Principien, nach denen moglichst kraftige Electromagneten gebaut sein mussen, sind von H du Bois entwickelt worden 6) Das Wesentliche besteht darin, dass man erstens den magnetischen Widerstand, den die magnetischen Kreise erfahren, moglichst gering macht, indem man die Permeabi-

2) A Schmauss, Ueber anomale electromagnetische Rotationsdispersion Diudes Ann 2 p 280-294 (1900)

¹⁾ Auch H Becquerel bestatigt die Doppelbrechung Sur la dispersion anomale de la vapeur de sodium incandescente et sur quelques conséquences de ce phénomène C R 128 p 146—151 (1899) Ebenso A Cotton, Biréfringence produite par le champ magnétique, liée au phénomène de Zeeman C R 128 p 294—297 (1889)

³⁾ O M Corbino Dispersione rotatoria magnetica dei vapori di sodio nell' interno della riga di assorbimento Rendic Ace Lincel 10, II p 137—138 (1901)

⁴⁾ W Voigt, Magnetische Drehung der Polarisationsebene innerhalb eines Absorptionsstreifens Drudes Ann 6 p 784—793 (1901)

⁵⁾ Vergl Bd I, Kap 4, § 414, p 421 u folg

⁶⁾ H du Bois, Magnetische Kreise Berlin 1894, vergl auch die Beschreibung des Halbring-Electromagneten Drudes Ann 1 p 199 (1900)

litat des Eisens, das sie durchsetzen, so hoch wie moglich und den Weg so kurz wie moglich macht, zweitens darin, dass man durch geeignet geformte Polschuhe die Kiaftlinien im sogenannten Interferricum, wo die Lichtquelle angebracht werden muss, moglichst zusammendrangt

Mit einer gegebenen Anzahl von Ampèi ewindungen erreicht man auf diese Weise am Meisten So lange das Eisen noch von dem Sattigungszustande betrachtlich entfernt ist, so lange also die Permeabilitat gross ist und noch nicht wesentlich abnimmt, steigt die Feldstaike rasch mit der Anzahl von Ampèrewindungen Die Schwierigkeit, die Feldstarke zu steigern, beginnt erst, wenn das Eisen sich seinem Sattigungszustande nähert. Durch Verminderung der Luftstrecke wird der magnetische Widerstand zwar beträchtlich herabgedruckt und damit bei unveranderter Zahl von Ampèrewindungen die magnetische Kraft gesteigert Aber unter eine gewisse Luftstrecke wird man nicht hinuntergehen konnen Je nach der Lichtquelle, die man untersucht, ist der Raum, den man braucht, grosser oder kleiner Am geringsten ist der Raum wohl zu machen, wenn man einen electrischen Funken von einer dunnen Electrode, die man durch eine Glimmerscheibe von dem einen Pol isolirt, direct zur anderen Polspitze überspringen lasst 1) Becquerel und Deslandres sınd damıt bıs auf 1 mm Polabstand herabgegangen und haben dahei ein Feld von 35000 C G S erreicht H du Bois findet bei seinem Halbringelectromagneten bei 37500 Ampèrewindungen und dem gleichen Polabstand von 1 mm eine Feldstarke von 35800 C G S, also etwa das gleiche wie Becquerel und Deslandres Bei 50000 Ampèrewindungen wird bei du Bois' Apparat die Feldstarke nur um 900 C G S grosser Die betrachtliche Steigerung des Stromes und der aufgewendeten Energie nutzt also sehr wenig Zugleich werden fur diese Stromstarke die Spulen bei längerem Betriebe schon so warm, dass die Isolation der Windungen gefährdet ist Steigert man die Dimensionen des Apparates alle im gleichen Maassstabe und zugleich die Zahl der Ampèrewindungen ebenfalls im gleichen Verhältniss, so bleibt, wie Lord Kelvin zuerst bemerkt hat, die Feldstärke an entsprechenden Punkten dieselbe aber jetzt die Luftstrecke im gleichen Maassstabe vergrossert ist, so kann man sie verkleinern und erzielt für die kleinere Luftstrecke eine größere Feld-Man uberzeugt sich indessen leicht, dass der Aufwand gross ist für ein verhältnissmassig geringes Resultat Der du Boissche Halbringelectromagnet wurde auf das Zweifache vergrössert z B schon 2000 kg wiegen und wurde mit 100000 Ampèrewindungen bei einem Polabstand von 2 mm eine Feldstarke von nicht mehr als 36700 C G S hefern Allerdings ist dann auch der Querschmtt des Feldes, in welchem die Feldstarke über einer gewissen Grenze liegt, jetzt viermal so gross als vorher und man gewinnt also nicht nur durch Verkleinerung der Luftstrecke auf 1 mm, sondern auch dadurch, dass der Radius der Stutzflachen der Polschuhe jetzt wieder auf ihre vorige

Common Maria de Cara

¹⁾ H Becquerel et H Deslandres, C R 127. p 18-24 (1898)

kleinere Dimension gebracht werden kann Nach der von du Bois angeführten Formel¹) wurde dadurch bei 75000 Amperewindungen die Feldstarke auf 40900 C G S steigen mussen Andrew Gray und Walter Stewart²) geben an, dass ihr Electromagnet bei einer Stromstärke von fünf oder sechs Ampère ein Feld von etwa 50000 C G S liefert "and was found capable of giving still higher intensities" Weder die Grosse der Luftstrecke noch die Zahl der Ampèrewindungen noch Dimensionen odei Gewicht des Apparates sind angegeben Da sie aber Geisslersche Rohren zwischen die Pole gebracht haben, so muss die Luftstrecke betrachtlich gewesen sein Es ware sehr interessant zu wissen, auf welche Weise diese wunderbare Leistung eizielt ist

497. Ausser der Grosse der Feldstarke kommt es auch auf die Gleichmassigkeit der Feldstarke an. Wenn die Spectrallinie ein stigmatisches Bild des Spaltes ist, wie es z B beim ebenen Gitter der Fall ist, falls man das vom Spalt kommende Licht durch die Collimatorlinse parallel auf das Gitter wirft, so darf ein Punkt des Spaltes nur von solchen Theilen der Lichtquelle beleuchtet sein, die in einem magnetischen Felde von gleichmassiger Starke liegen Andernfalls werden die Componenten der Linien offenbai unscharf Man kann dies unter Umstanden daduich erreichen, dass man auf dem Spalt ein Bild der Lichtquelle entwirft Dann ist jeder Punkt des Spaltes nur von den Theilen der Lichtquelle beleuchtet, die auf ihn abgebildet werden, die also vom Spalt aus gesehen sich decken

Ist die Spectrallinie ein astigmatisches Bild des Spaltes, wie es beim Concavgitter gewohnlich der Fall 1st3), so muss man sich überlegen, von welchen Theilen der Lichtquelle ein beliebiger Punkt im Spectrum beleuchtet ist Zu dem Ende wollen wir die Lichtstrahlen der betreffenden Wellenlange, die sich in dem Punkte vereinigen, zuruckverfolgen und sehen, wie dieses Strahlenbundel vor dem Spalte gestaltet ist. Von dem Punkte gelangen wir zunachst zur durchfurchten Flache des Gitters zuruck und von hier zum Spalt Der Spalt muss nun die eine Brennlinie des Strahlenbundels bilden, während die andere Brennlinie in einem gewissen Abstande vor dem Spalt und senkrecht zu ihm liegt Fallt diese Brennlinie in die Lichtquelle, so schneidet das betrachtete Strahlenbundel die Lichtquelle in einer sehr dunnen horizontalen Schicht und nur diese braucht in einem gleichmässigen Felde zu liegen, wenn der Punkt im Spectrum scharf sein soll Liegt die Brennlinie nicht in der Lichtquelle, so schneidet das Strahlenbundel die Lichtquelle in einer Schicht von grösserer verticaler Ausdehnung Sind noch Linsen zwischen Spalt und Lichtquelle eingeschoben, so verfolge man das Strahlenbundel zuruck durch das ganze Linsensystem Die Lage der letzten beiden Brennlinien bestimmt den Theil der Lichtquelle der zur Beleuchtung des betrachteten Punktes im

H du Bois, Halbring-Electromagnet Drudes Ann 1 p 199—206 (1900) Siehe p 204
 Nature 65 p 54 (1901)

³⁾ Es sei denn, dass man das Licht parallel auf das Gitter einfallen lasst und in der Normalen des Gitters beobachtet

Spectrum allein in Frage kommt, für den allein also das Feld gleichmassig zu sein braucht. Man kann Cylindeilinsen vor dem Spalt so anordnen, dass die letzten beiden Brennlinien beide in die Lichtquelle fallen. Dann liegen alle in Frage kommenden Theile der Lichtquelle vom Spalt aus gesehen hinter einander, wie in dem Falle des stigmatischen Spaltbildes bei Abbildung der Lichtquelle auf dem Spalt. In diesem Falle kommt es also nur darauf an, in einer solchen Linie das Feld möglichst stark zu machen. Man wurde daher die Polschuhe keilförmig mit horizontaler Schneide anordnen konnen, in verticaler Richtung nimmt dann die Feldstarke rascher ab, während es in der gewunschten Richtung an Ausdehnung gewinnt

498. Die Messung der Feldstarke geschieht nach den bekannten Methoden mit einer Wismuthspirale, deren Widerstand als Function des magnetischen Feldes bekannt ist, oder durch die Quinckesche¹) Steighohnmethode oder endlich durch die Messung des Stromstosses, dei durch das magnetische Feld in einem kleinen ebenen Leiter inducirt wird, wenn man ihn aus grosserer Entfernung plotzlich in das Feld stosst oder aus dem Felde herauszieht Der Leiter wird zweckmassig zu einem Kreise gebogen, der nur an der Stelle unterbrochen ist, wo der Zuleitungs- und Ableitungs-Draht ansetzen Die letzteren liegen zusammen, so dass die in ihnen inducirten electromotorischen Krafte einander entgegenwirken

Ist fur eine Reihe von Zerlegungen einer Linie die entsprechende Reihe der Feldstarken bestimmt, so ist es nicht nöthig, bei neuen Zerlegungen anderer Linien die Feldstarke wieder zu messen, wofern man nur dafür sorgt, dass die Zerlegung der eisten Linie wieder beobachtet wird. Ihre Zerlegung dient dann eben selbst zur Messung des Feldes. Dies Verfahren ist sogar bei grösseren Feldstarken vorzuziehn, vorausgesetzt, dass die Zerlegung der Linie tadellos ist, erstens weil es weniger muhsam und zweitens weil es genauer ist

Die Zerlegung einer Lime wächst jedenfalls sehr nahe proportional der Feldstarke Kent²) und Reese³) behaupten zwar eine Abweichung von der Proportionalität gefunden zu haben, aber sie ist klein. Selbst wenn jedoch erheblichere Abweichungen von der Proportionalität stattfänden, so gilt doch, wie Runge und Paschen⁴) für Feldstärken von 15000 bis etwa 30000 C G S constatirt haben, das Gesetz, dass die Zerlegungen verschiedener Linien mit wachsender Feldstärke in gleichem Maasse wachsen. Man kann daher alle Linien, deren Zerlegungen bei einer gewissen Feldstärke beobachtet sind, auf eine andere Feldstärke reduciren, wenn eine von den Linien bei der zweiten Feldstärke beobachtet ist. Dabei braucht weder die eine noch die andere Feldstärke bekannt zu sein. So haben Runge und Paschen alle ihre

¹⁾ G Quincke, Wiedem Ann 24 p 383 (1885)

²⁾ N A Kent, Notes on the Zeeman effect Astrophys J 13 p 288-319 (1901)

³⁾ H M Reese, Astroph J 12 p 120-135 (1900)

⁴⁾ C Runge und F. Paschen, Ueber die Strahlung des Quecksilberlichts im magnetischen Felde Abhandl der Berl Akad 1902

Messungen an den Quecksilberlinien auf eine gewisse Feldstarke bezogen, ohne diese Feldstarke selbst zu messen. Aus den beobachteten Zerlegungen bestimmen sie dann die Feldstarke nach den Messungen Anderer

499. Nachst der Feldstarke ist die Lichtquelle von entscheidender Bedeutung fur eine feine Zerlegung der Linien im magnetischen Felde Bunsenflamme eignet sich wenig schon wegen ihres grossen Querschnittes Man ist dann genothigt, dem magnetischen Felde eine grossere Ausdehnung zu geben, ohne es ungleichmassig werden zu lassen, was nur durch einen Verzicht auf die Intensitat des Feldes zu erreichen ist. Die Flamme eines Sauerstoffgeblases eignet sich schon besser zur Untersuchung Am bequemsten aber ist der Inductionsfunke Man lasst ihn in Richtung der Kraftlinien uberspringen, weil er sonst durch das magnetische Feld selbst aus dem intensivsten Theil herausgedrangt wird Die eine Electrode wird von dem einen Polschuh durch ein Glimmerblatt isolirt, die andere wird an dem andern Polschuh angebracht H Becquerel und H Deslandres 1) stopfen die zweite Electrode in ein enges Loch, welches durch den zweiten Magnetpol gebohrt ist, Runge und Paschen spannen die zweite Electrode in Form eines dunnen Blechstreifens uber die Spitze des zweiten Polschuhs Bei dieser Anordnung kann die Entfernung der Polschuhspitzen auf wenige Millimeter herabgebracht werden Losungen lassen sich daber tropfenweise auf die Electroden bringen

In den Kreis des Inductionsfunkens sind Leydener Flaschen und Selbstinduction einzuschalten, die gegeneinander abgestimmt werden mussen, um die Spectrallinien moglichst fein zu machen²) Ohne Selbstinduction gelingt es in vielen Fällen nicht, die Componenten der zerlegten Linie deutlich zu trennen

Bei Anwendung von Geisslerschen Röhren ist es ebenfalls für starke Felder nothwendig den leuchtenden Theil möglichst klein zu halten. Bei horizontalen Kraftlinien stellt man zweckmassig die Capillare vertical zwischen die Pole und kann dann den oberen und unteren Theil abblenden. Für ultraviolette Strahlen muss die Capillare ein Ansatzrohr mit Quarz- oder Flussspathfenster erhalten³). Allerdings ist die Lichtstarke bei dieser Anordnung nicht so gross, als wenn man die Capillare "end on" benutzt. Will man das, so muss jedenfalls die Capillare so kurz sein, dass sie nicht über den intensivsten Theil des Feldes hinausragt⁴). Die Rohre muss von den Polschuhen durch Asbest getrennt sein, wenn sie nicht Gefahr laufen soll, beim Erhitzen zu springen. Michelson schliesst die Rohre sammt den Polschuhen in einen Metallkasten, um sie gleichmassiger erhitzen zu konnen

500. Als Spectralapparate konnen nur solche mit starkem Auflosungs-

¹⁾ H Becquerel et H Deslandres, C R 127 p 18-24 (1898)

²⁾ G A Hemsalech, C R 129 p 285—288 (1899) u s w Siehe diesen Band § 118 und § 216

³⁾ C Runge und F Paschen, Ueber die Strahlung des Quecksilberlichts im magnetischen Felde Abhandl der Berl Akad 1892

⁴⁾ F Paschen, Eine Geisslersche Röhre mit Quecksilberelectroden zum Studium des Zeeman-Effectes Phys Zs  $\bf 1$  p 478 (1900)

vermögen angewendet werden. Michelsons Interferentialrefractor¹), so wie der Apparat von Perot und Fabry²), das Echelonspectroscop³) oder ein grosses Rowlandsches Gitter eignen sich für die Untersuchung. Für ultraviolette Strahlung kommt bis jetzt wohl nur das Rowlandsche Concavgitter in Frage⁴).

Michelsons Interferentialrefractor hat in den Händen von Michelson vorzügliche Resultate geliefert. Seine grössere Verwendung scheint durch die Rechnung beeinträchtigt zu werden, welche nothwendig ist, um die Beobachtungen zu reduciren. Das Echelonspectroscop ist dagegen für die Untersuchung mit dem Auge vorzüglich geeignet, ebenso der Apparat von Perot und Fabry. Was das Echelonspectroscop gegenüber dem Concavgitter auszeichnet, ist weniger die auflösende Kraft als die grössere Lichtstärke. Bei dem von Zeeman⁵) beschriebenen Echelonspectroscop z.B. ist das theoretische Trennungsvermögen r = 280000 (30 Glasplatten von leichtem Flintglas 7,8 mm dick in Stufen von 1 mm). Das ist weniger als das Trennungsvermögen der dritten Ordnung eines grossen Rowlandschen Gitters mit mehr als 100000 Furchen. Aber die Lichtstärke des Echelonspectroscops ist bedeutend grösser, weil beim Gitter nur ein geringer Theil des Lichtes die dritte Ordnung bildet, während der grösste Theil im directen Bilde und in den niedrigen Ordnungen zu beiden Seiten des directen Bildes vereinigt ist. Beim Echelonspectroscop dagegen bildet der grösste Theil des Lichtes der betreffenden Wellenlänge eben die beobachteten Linien.

Perot und Fabrys Apparat ist im Princip dem Echelonspectroscop ähnlich, hat aber den grossen Vorzug, dass erstens die hervorgerufenen Gangunterschiede der Wellen genau constant sind, weil sie durch wiederholte Spiegelung an denselben Flächen entstehn, und dass zweitens der Gangunterschied innerhalb viel weiterer Grenzen veränderlich ist durch Aenderung der Entfernung der spiegelnden Flächen. Indessen ist der Apparat, so weit mir bekannt ist, bis jetzt nicht zur Untersuchung der Strahlung im magnetischen Felde verwendet worden. Das Concavgitter hat den grossen Vorzug, dass das ganze Spectrum sogar in mehreren Ordnungen gleichzeitig aufgenommen werden kann⁶). Die gleichzeitig aufgenommenen Linien entsprechen dann der gleichen durchschnittlichen Feldstärke. Verschiedene Aufnahmen lassen sich auf die gleiche Feldstärke reduciren, sobald nur eine Linie ihnen gemein ist.

¹⁾ A. A. Michelson, Astroph. J. 6. p. 48-54 (1897). Siehe Band I, § 523 ff.

²⁾ A. Perot et Ch. Fabry, siehe Band I, § 528 ff.

³⁾ A. A. Michelson, The echelon spectroscope. Astrophys. J. 8. p. 37-47 (1898). Siehe Band I, § 453 ff.

⁴⁾ Neuerdings ist von O. Lummer ein Apparat angegeben, der dem Echelonspectroscop noch überlegen zu sein scheint. O. Lummer, Verhandl. Phys. Ges. 3. p. 95—98 (1901); Phys. Zs. 3. p. 172—175 (1901); Arch. Néerl. (2) 6. p. 773—788 (1901); Berl. Ber. 1902, p. 11—17 (1902).

⁵⁾ P. Zeeman, Some observations on the resolving power of the Michelson echelon-spectroscope. Proc. Roy. Soc. Amsterdam 1901, p. 247—251.

⁶⁾ C. Runge und F. Paschen, Abhandl. der Berl. Akad. 1902. Vergl. Ann. 3. p. 630.

632 Kapitel IX

Die Messung der Feldstarke wird dadurch von den Aufnahmen unabhängig gemacht

501. Zur Untersuchung des Polarisationszustandes verwendet man zweckmassig einen Kalkspath statt eines Nicol, weil im Nicol mehr Licht verloren Man stellt den Kalkspath zwischen Lichtquelle und Spalt und zwar naher an die Lichtquelle, um einen grosseren Lichtkegel auszunutzen Durch die Doppelbrechung des Kalkspaths treten dann zwei Stiahlenbundel aus, die zwei virtuellen Bildern der Lichtquelle entprechen und senkrecht zu einander Sind die Spectrallinien stigmatische Bilder des Spaltes, so polarisirt sind kann es zweckmassig sein, beide Bilder der Lichtquelle unter einander auf dem Spalt zu entwerfen, um im Spectrum die beiden Polarisationszustande gleichzeitig unter einander zu erhalten Sind die Spectrallinien dagegen astigmatische Bilder des Spaltes, so ist es besser die beiden Bilder der Lichtquelle neben einander in der Spaltebene zu entwerfen und durch eine geringe Drehung der Fussschrauben des Stativs der abbildenden Linsen, das eine oder das andere Bild auf den Spalt zu bringen Dabei kann wie oben beschrieben die Abbildung in der Spaltebene astigmatisch sein, wenn nur die Brennlinie dem Spalt parallel 1st.

Bei Anwendung von Quarzlinsen für ultraviolette Strahlen ist es wesentlich, dass zwischen Lichtquelle und Kalkspath keine Quarzlinsen angebracht sind, weil sie für verschiedene Wellenlangen die Polarisationsebene in verschiedenem Grade drehen. Es ist dann unmöglich, den Kalkspath so zu stellen, dass für alle Wellenlangen gleichzeitig das eine Bild den Schwingungen in Richtung der Kraftlinien, das andere den Schwingungen senkrecht dazu entspricht. Geisslersche Rohren mussen daher für ultraviolette Strahlung durch ein Flussspathfenster oder durch zwei gleichdicke entgegengesetzt drehende Quarzplatten verschlossen werden. Zwischen Kalkspath und Spalt durfen dagegen Quarzlinsen verwendet werden, da es nur auf die Richtung der Schwingungen in dei Lichtquelle ankommt

502. Fur die Beobachtung der Strahlen, die in Richtung der Kraftlinien verlaufen, wird entweder der eine Magnetpol durchbohrt oder es wird ein kleines total reflectirendes Prisma vor dem einen Polschuh angebracht, das die Strahlen zwischen den Polen heraustreten lasst¹) Die letztere Anordnung erlaubt zwar nicht die Polschuhe so nahe an einander zu bringen, hat aber den grossen Vorzug das Feld nicht ungleichmassig zu machen, wie eine Durchbohrung des Pols es thut Die Flache des Prismas muss durch ein dunnes Deckglaschen oder durch ein Glimmerblattehen vor der Hitze des Funkens geschutzt werden Der Polarisationszustand der den Kraftlinien parallelen Strahlen wird ebenso untersucht wie der der senkrecht zu den Kraftlinien verlaufenden Nur muss durch eine Viertelwellenlangenplatte das eineularpolarisite Licht in eben polarisites verwandelt werden Die rechts

¹⁾ N A Kent, Notes on the Zeeman effect. Astroph J  $13\,$  p 288 -319 (1901), siehe p  $310\,$ 

und links drehenden Strahlen gehen dadurch in senkrecht zu einander polarisirte Strahlen über

503. Anstatt die analysirenden Apparate vor dem Spalt anzubringen, kann man sie für Beobachtungen mit dem Auge auch mit der Lupe vereinigen, mit der man das Spectrum betrachtet Cornui bringt im Spectrum eine Nadel an senkrecht zu den Spectrallinien. Mit der Lupe wird nun ein Wollastonsches Prisma vereinigt, so dass zwei untereinander liegende virtuelle Bilder der Nadel entstehen, das eine entsprechend den senkrecht polarisirten Strahlen, das andere entsprechend den horizontal polarisirten. Die Dicke der Nadel ist so bemessen, dass die beiden Bilder einen gemeinsamen Rand haben. In dem senkrecht polarisirten Bilde der Nadel sind nun die senkrecht polarisirten Strahlen des Spectrums durch die Nadel abgeblendet und man sieht daher nur die horizontal polarisirten und umgekehrt. Man justirt nun das Prisma so, dass bei Ausschaltung des Feldes die Spectrallinien ohne Knick durch die beiden Nadelbilder hindurchgehen. Bei Einschaltung des magnetischen Feldes hat man dann in den beiden Nadelbildern die beiden Polarisationszustande,

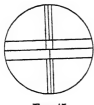


Fig 47

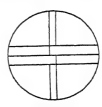


Fig 48

während daruber und darunter die beiden Polarisationszustande nicht getrennt sind Ein normales Triplet giebt dann z B das Bild Fig 47

Selbst wenn die Componenten oben und unten nicht getrennt sind, so kann in den beiden mittleren Feldern doch noch die Wirkung des magnetischen Feldes deutlich wahrgenommen werden. Für die circularpolarisirten Strahlen ist noch eine Viertelwellenlangenplatte anzubringen, deren Hauptschnitte 450 gegen die Verticale und Horizontale bilden. Dadurch verwandeln sich die circularpolarisirten Strahlen in eben polarisirte, deren Schwingungsebene je nach dem Drehungssinn senkrecht oder horizontal liegt. Dreht man die Viertelwellenlangenplatte um 900, so geht die horizontale Schwingungsebene in eine senkrechte über und umgekehrt. Man erhalt daher z. B. bei einem normalen Triplet das Bild Fig 48, und bei Drehung um 900 vertauschen sich die Componenten in den beiden mittleren Feldern.

Am Besten befestigt man zwei Viertelwellenlangenplatten, die um 90° gegen einander gedreht sind, neben einander Durch eine kleine Verschiebung geht man dann von dem einen zum andern Bilde über. Wenn das Auge die



¹⁾ A Cornu, Sur l'observation et l'interprétation cinématique des phénomènes découverts par M le Dr Zeeman C R 125 p 555—561 (1897) Vergl auch W König, Beobachtung des Zeemanschen Phanomeiis. Wiedem Ann 62 p 240—248 (1897)

Componente fixirt, die in dem einen Nadelbilde liegt, so ist die Lage der andern Componente relativ zur ersten bei diesem Uebergange um den doppelten Abstand geandert. Die Wirkung des magnetischen Feldes wird dadurch physiologisch verdoppelt

Cornu giebt noch eine zweite Anordnung an, um die Polarisationszustande gleichzeitig zu sehen. Er bringt in der Ebene des Oculars zwei Halbe-Wellenlangen-Platten ubereinander an Bei der einen stehen die Hauptschnitte senkrecht und horizontal, bei der andern sind sie um 450 dagegen geneigt Die letztere Platte verwandelt senkrecht polarisirtes Licht in horizontal polarisirtes und umgekehrt Wenn man nun vor den Platten ein Nicolsches Prisma anbringt, das z B nur senkrecht polarisirtes Licht durchlasst, so werden oben nur die Strahlen der einen Art, unten nur die der andern durch-Um das cucular polarisirte Licht zu beobachten, bringt Cornu zwei Viertelwellenlangenplatten in der Ebene des Oculars übereinander an, deren Hauptschnitte 45° mit der Verticalen bilden. Die eine Platte ist dabei gegen die andere um 90° gedreht Daduich ist wieder eine Vertauschung der beiden Strahlenarten bewirkt. Die rechtsdrehenden Strahlen treten durch die eine Platte vertical polarisirt hindurch, durch die anderen horizontal Die links drehenden Strahlen verhalten sich umgekehrt Nicol, der z B nur vertical polarisirtes Licht hindurchlasst, wird daher oben nur die eine, unten nui die andere Strahlenart durchlassen

## DRITTER ABSCHNITT

## Theorie der Erscheinungen

504. Ein electrischer Strom besteht nach H A Lorentz in der Bewegung kleiner electrisch geladener Corpuskeln. Die Schwingungen dieser Corpuskeln um ihre Gleichgewichtslage sind es, die beim Leuchten die Lichtwellen erregen. Wenn man annimmt, dass ein solches Theilchen sich um seine Gleichgewichtslage frei bewegen kann, und mit einer Kraft, die der Ausweichung aus der Gleichgewichtslage proportional ist, in die Gleichgewichtslage gezogen wird, so wurde die Bahn des Theilchens eine Ellipse sein mussen, deren Mittelpunkt in der Gleichgewichtslage liegt, die aber im übrigen im Raume irgend wie orientirt sein und beliebige Achsen haben kann und mit einer bestimmten von den Achsen und der Orientirung unabhangigen Periode beschrieben wird. Das folgt sogleich aus dem Ansatz der Differentialgleichungen

 $m\frac{d^2x}{dt^2} = -fx$ ,  $m\frac{d^2y}{dt^2} = -fy$ ,  $m\frac{d^2z}{dt^2} = -fz$ ,

wo m die Masse des Theilchens und f die Kraft im Abstand 1 darstellt Denn danach hat man in allen drei Achsenrichtungen die Sinusschwingungen

$$\mathbf{x} = \mathbf{x}_{0} \sin \left( \sqrt{\frac{\mathbf{f}}{\mathbf{m}}} \mathbf{t} + \alpha \right), \mathbf{y} = \mathbf{y}_{0} \sin \left( \sqrt{\frac{\mathbf{f}}{\mathbf{m}}} \mathbf{t} + \beta \right), \mathbf{z} = \mathbf{z}_{0} \sin \left( \sqrt{\frac{\mathbf{f}}{\mathbf{m}}} \mathbf{t} + \gamma \right),$$

die sich zu einer Ellipse zusammensetzen, wobei der Fall naturlich nicht aus-

geschlossen ist, dass sich die Ellipse zu einer graden Linie zusammenzieht Wenn nun die Bewegung in einem magnetischen Felde vor sich geht, dessen Kraftlinien wir der z Achse parallel voraussetzen wollen, so tritt zu der betrachteten Kraft noch eine andere hinzu. Ist e die Ladung des Massentheilchens in electromagnetischem Maass gemessen, v seine Geschwindigkeit und H die Feldstarke, so ergiebt sich eine Kraft von der Grosse evH, deren Richtung auf den Kraftlinien und auf der Geschwindigkeit senkrecht steht. Nun ist zu unterscheiden, ob der Drehungssinn der Bewegung um die Kraftlinien der einer Rechtsschraube ist, die sich in der Richtung der magnetischen Kraft vorwarts bewegt, oder der umgekehrte. Im ersten Falle ist bei positivem e die Kraft nach dem Aeusseren der Bahn gerichtet, im zweiten Falle nach dem Innern. Bei negativem e ist es umgekehrt

**505.** Wenn das Coordinatensystem so gewahlt wird, dass die Drehung von der x- zur y-Axe durch den ersten Quadranten in dem Sinne einer Rechtsschraube erfolgt, die sich in der Richtung der z-Axe bewegt, so sind die Componenten der Kraft gleich

$$eH\frac{dy}{dt}$$
 und  $-eH\frac{dx}{dt}$ 

und die Differentialgleichungen werden dahei

$$m\frac{d^2x}{dt^2} = -fx + eH\frac{dy}{dt}, \quad m\frac{d^2y}{dt^2} = -fy - eH\frac{dx}{dt}, \quad m\frac{d^2z}{dt^2} = -fz$$

Die Projection der Bewegung auf die z-Axe bleibt ungeandert. Die Projection der Bewegung auf die xy-Ebene dagegen erfährt eine Aenderung und zwar wird durch das magnetische Feld bei positivem e eine rechtsdrehende Bewegung verzogert, eine linksdrehende beschleunigt, da bei jener die centripetale Kraft geschwacht, bei dieser gesteigert wird. Analytisch hat man, wenn  $x + y_1 = w$  gesetzt wird.

$$m\frac{d^2w}{dt^2} = -fw - eH1\frac{dw}{dt}$$

Die Losung dieser Differentialgleichung ist

$$w = C_1 e^{n_1 t_1} + C_2 e^{n_2 t_1},$$

wo n, und n, die Wurzeln der Gleichung zweiten Grades sind

$$-mn^2 = -f + eHn.$$

Wenn eHn klein gegen mn² ist, so ist die Aenderung der Schwingungszahlen gering und man hat mit hinreichender Annäherung

$$n_{_{1}}\!=\!\!\sqrt{\frac{f}{m}}\!-\!\frac{1}{2}\frac{e\,H}{m}, \quad n_{_{2}}\!=\!-\!\sqrt{\frac{f}{m}}\!-\!\frac{1}{2}\frac{e\,H}{m}$$

 $C_1e^{n_1t_1}$  ist alsdann eine iechtsdrehende,  $C_2e^{n_2t_1}$  eine linksdrehende Bewegung. Die Superposition beider giebt aber jetzt nicht mehr eine Ellipse wie für H gleich Null. Da mit den Nahrungswerthen von  $n_i$  und  $n_2$ 

$$we^{\frac{1}{2}\frac{eH}{m}t_1} = C_i e^{\sqrt{\frac{f}{m}}t_1} + C_2 e^{-\sqrt{\frac{f}{m}}t_1}$$

CAR SELF-MAN

636 Kapitel IX

ist, so stellt also we $\frac{1}{2}\frac{eH}{m}$ tı eine Ellipse dar, wie sie ohne Feld beschrieben wird, und w selbst entsteht aus dieser Bewegung, wenn wir uns die Ebene mit solcher Geschwindigkeit um den Nullpunkt gedreht denken, dass in der Zeit 1 der Winkel —  $\frac{1}{2}\frac{eH}{m}$  beschrieben wird 1)

506. Eine Linie von der Wellenlange  $\lambda$  im Spectrum einer Lichtquelle muss sich danach durch Einwirkung des magnetischen Feldes in drei Componenten spalten. Die eine entspricht den electrischen Schwingungen in der Richtung der Kraftlinien. Ihre Periode bleibt ungeandert. Die zweite entspricht einer rechtsdrehenden Bewegung des mit der Electricität geladenen Theilchens. Ihre Schwingungszahl wurde bei positivem e. um  $\frac{1}{2} \frac{eH}{m}$  Schwingungen in der Zeitenheit vermindert werden, bei negativem e. um ebensoviel vergrossert werden. Wenn A die Lichtgeschwindigkeit bedeutet, so ist für die Wellenlange  $\lambda$  die Anzahl der Schwingungen in der Zeiteinheit gleich  $\frac{A}{\lambda}$ . Die Aenderung der Schwin-

gungszahl ist dann in erster Annaherung —  $\frac{A}{\lambda^2} \triangle \lambda$  und daher

$$\triangle \lambda = \frac{e H \lambda^2}{4 \pi m A}$$

Die dritte Componente entspricht einer linksdrehenden Bewegung und für sie ist  $\triangle \lambda = -\frac{e\,H\,\lambda^2}{4\,\pi\,m\,A} \quad .$ 

In Richtung der Kraftlinien gesehen, muss die mittlere Componente verschwinden, weil sie in dieser Richtung keine transversalen Schwingungen aussenden kann. Die seitlichen Componenten dagegen mussen, wenn e für alle schwingenden Theilchen dasselbe Zeichen hat, circular polarisit sein und aus dem Sinn der Circularpolarisation muss man erkennen konnen, ob die Ladung positiv oder negativ ist. In einer zu den Kraftlinien senkrechten Richtung gesehen, mussen die Componenten linear polarisit sein, und zwar mussen für die mittlere Componente die Schwingungen des electrischen Vectors den Kraftlinien parallel sein, wahrend sie für die seitlichen Componenten zu den Kraftlinien senkrecht sind. Zeiem an fand diese Folgerungen bei einer grossen Anzahl von Linien bestätigt, und bei allen diesen Linien ergab sich eine negative Ladung der schwingenden Theilchen. Dies ist in Uebereinstimmung mit den Anschauungen die man sich über die Vorgange bei den Kathodenstrahlen gebildet hat. Auch hier stellt man sich vor, dass die Erscheinung

,

¹⁾ Diese Vorstellung ist von J Larmor angegeben worden. On the theory of the magnetic influence on spectra. Phil Mag (5) 44 p 503—512 (1897) — Von der gleichen Vorstellung geht H Becquerel aus Sur une interprétation applicable au phénomène de Faraday et au phénomène de Zeeman. C R 125 p 679—685 (1897)

ın dei Bewegung negativ geladener Massentheilchen besteht, die in Folge electrostatischei Krafte von der Kathode mit grosser Geschwindigkeit abgeschleudert werden Durch die Ablenkung, welche die Kathodenstrahlen im magnetischen und im electrostatischen Felde eifahren, hat man das Verhaltniss der Ladung zur Masse bestimmt und findet eine Zahl von ungefahr derselben Grosse, wie sie sich aus dem Abstand der drei Componenten im Spectrum ergiebt 1)

507. Es zeigte sich indessen, dass eine grosse Anzahl von Spectrallinien nicht in der erwarteten Weise zerlegt wird Alle Bandenlinien werden, soweit die Genauskeit der bisherigen Spectralbeobachtungen reicht, durch das magnetische Feld nicht zerlegt 2) Ferner werden eine grosse Anzahl von Linien in mehr als drei Componenten zerlegt, die sich in verschiedener Weise gruppiren Dai aus wurde bei Festhaltung der Anschauung von H A Lorentz zu schliessen sein, dass die geladenen Theilchen nicht frei um ihre Gleichgewichtslagen beweglich, sondern gegenseitig von einander beeinflusst oder mit einander gekuppelt sind Lorentz betrachtet das System der miteinander gekuppelten Massentheilchen und stellt die Differentialgleichungen seiner Bewegung für kleine Ausweichungen aus der stabilen Gleichgewichtslage dai. Wenn das System  $\mu$  Freiheitsgrade besitzt, so lässt sich seine Lage durch  $\mu$ pμ ausdrucken, die für die von einander unabhangige Veranderliche p1, p2 Man kann diese Verander-Gleichgewichtslage alle den Werth Null haben lichen so wahlen, dass die Differentialgleichungen der Bewegung die Form annehmen

$$m_{_1}\frac{d^2p_{_1}}{d\,t^2} + f_{_1}\,p_{_1} = 0\,, \ m_{_2}\frac{d^2\,p_{_2}}{d\,t^2} + f_{_2}p_{_2} = 0 \quad u \ s. \ w \;, \label{eq:mass}$$

positive Constante bedeuten 3) Die Losung dieser  $, f_1, f_2$ Gleichungen liefert µ Schwingungsarten

$$p_{\iota} = A_{\iota} \sin \left( \sqrt{\frac{f_{\iota}}{m_{\iota}}} \, t + \alpha_{\iota} \right), \ p_{\iota} = A_{\iota} \sin \left( \sqrt{\frac{f_{\iota}}{m_{\iota}}} \, t + \alpha_{\iota} \right), \ u \ s \ w,$$

aus denen die allgemeine Bewegung durch Superposition zusammengesetzt weiden kann Die Zahl dei Schwingungen in  $2\pi$  Secunden ist  $V\frac{\mathbf{f}_i}{\mathbf{m}_i}$ ,

 $\sqrt{\frac{f_2}{m_a}}$ , u s w Durch die Einwirkung des magnetischen Feldes werden Krafte hinzutreten, die fur jedes der geladenen Massentheilchen der Feldstärke und der Geschwindigkeit proportional sind und auf der Geschwindigkeit senkrecht Die Verschiebung des Angriffspunktes einer Kraft hat daher keine Componente in Richtung der Kraft, d h das magnetische Feld leistet keine aus, so muss sie bis auf Druckt man die Kraft durch p1, p2

¹⁾ Vergl unten § 533

²⁾ Man muss allerdings aus den Versuchen von Righi und Cotton indirect auf eine geringe Zerlegung schliessen, wenn sie auch im Spectrum nicht wahrgenommen wird

³⁾ Vergl z B E J Routh, Elementary rigid dynamics Bd I, Art 459

Glieder hoherer Ordnung eine lineare Function von  $\frac{dp_1}{dt}$ ,  $\frac{dp_2}{dt}$ , sein, durch welche ja die Componenten der Geschwindigkeit eines Theilchens linear ausgedruckt werden konnen Die Gleichungen der Bewegung nehmen daher die Form an

$$\begin{split} & m_{_1} \frac{d^2 p_{_1}}{dt^2} + f_{_1} p_{_1} = c_{_1\,_1} \frac{d p_{_1}}{dt} + c_{_1\,_2} \frac{d p_{_2}}{dt} + \\ & m_{_2} \frac{d^2 p_{_2}}{dt^2} + f_{_2} p_{_2} = c_{_2\,_1} \frac{d p_{_1}}{dt} + c_{_2\,_2} \frac{d p_{_2}}{dt} + \\ & + c_{2\mu} \frac{d p_{\mu}}{dt} \end{split}$$

Hier  $\mathrm{d} r_{\mathrm{uck}} t \; \mathcal{F} \left( c_{\alpha_1} \frac{\mathrm{d} \, p_1}{\mathrm{d} \, t} + c_{\alpha_2} \frac{\mathrm{d} \, p_2}{\mathrm{d} \, t} + \right. \\ \left. + c_{\alpha \, \mu} \frac{\mathrm{d} \, p_\mu}{\mathrm{d} \, t} \right) \mathrm{d} \, p_\alpha \; \mathrm{die} \; \mathrm{Arbeit} \; \mathrm{aus}, \; \mathrm{welche} \; \\ \mathrm{die} \; \mathrm{Krafte} \; \mathrm{des} \; \mathrm{magnetischen} \; \mathrm{Feldes} \; \mathrm{im} \; \mathrm{Zeittheilchen} \; \mathrm{d} t \; \mathrm{leisten}, \; \mathrm{und} \; \mathrm{d} a \; \mathrm{diese} \; \\ \mathrm{Arbeit} \; \mathrm{für} \; \mathrm{beliebige} \; \mathrm{Werthe} \; \mathrm{von} \; \frac{\mathrm{d} \, p_1}{\mathrm{d} \, t}, \; \frac{\mathrm{d} \, p_2}{\mathrm{d} \, t}, \; \mathrm{verschwinden} \; \mathrm{muss}, \; \mathrm{so} \; \mathrm{hat} \; \mathrm{man} \; \\ \mathrm{des} \;  

$$c_{\alpha \alpha} = 0$$
  $c_{\alpha \beta} = -c_{\beta \alpha}$ 

Zur Integration setzt man  $p_{\alpha} = a_{\alpha} c^{int}$  Man erhält dann die  $\mu$ -Gleichungen

(1) 
$$(-m_1 n^2 + f_1) a_1 - (c_{12} a_2 + c_{13} a_3 + c_{1\mu} a_{\mu}) 1n = 0$$

$$(-m_2 n^2 + f_2) a_2 - (c_{21} a_1 + a_{23} a_3 + c_{2\mu} a_{\mu}) 1n = 0$$

Diese Gleichungen sind in  $a_1$   $a_2$   $a_\mu$  linear und konnen durch Werthe dieser Grossen, die nicht alle Null sind, dann und nur dann erfullt werden, wenn n so bestimmt ist, dass die Determinante des Gleichungssystems verschwindet, was eine Gleichung  $2\mu$  ten Grades für n liefert. Ohne magnetisches Feld geht diese Gleichung über in

$$(m_1 n^2 - f_1) (m_2 n^2 - f_2)$$
.  $(m_{\mu} n^2 - f_{\mu}) = 0$ ,

mit den Wurzeln

638

$$\mathbf{n}_{1} = \pm \sqrt{\frac{\mathbf{f}_{1}}{\mathbf{m}_{1}}}, \quad \mathbf{n}_{2} = \pm \sqrt{\frac{\mathbf{f}_{2}}{\mathbf{m}_{2}}}, \qquad \quad \mathbf{n}_{\mu} = \pm \sqrt{\frac{\mathbf{f}_{\mu}}{\mathbf{m}_{\mu}}},$$

d h das Spectium des ausgesandten Lichtes muss ohne magnetisches Feld den Schwingungszahlen  $V_{\overline{m_1}}^{\underline{f_1}}$ ,  $V_{\overline{m_{\mu}}}^{\underline{f_2}}$ , entsprechen

508. Bei Einwirkung des Feldes andern sich die Wurzeln der Gleichung man kann aber von vorne hei ein Verschiedenes über sie aussagen Da  $c_{\alpha} \beta = -c_{\alpha} \beta$  ist, so bleibt der Werth der Determinante des Systems (1) ungeandert, wenn man i in -1 oder wenn man n in -1 verwandelt. Denn dabei vertauschen sich nur die Horizontal- mit den Verticalreihen. Folglich ist die Gleichung in n reell und enthalt nur grade Potenzen von n. Man kann ferner zeigen, dass die  $\mu$  Werthe von  $n^2$ , welche der Gleichung genugen, alle reell und positiv sind. Wäre namlich ein complexer Werth dabei, so wurden sich für diesen Werth die Gleichungen (1) ebenfalls durch passende Wahl von  $a_1$ ,  $a_2$ .  $a_{\mu}$  befriedigen lassen, wobei ein Proportionalitätsfactor willkurlich bleibt, da die Gleichungen homogen sind. Die Verhaltnisse der Grossen  $a_1$ ,  $a_2$ .  $a_{\mu}$  brauchten

dabei nicht reell zu sein Man multiplicire nun die Gleichungen (1) der Reihe nach mit den conjugirten Werthen  $\overline{a_1}$ ,  $\overline{a_2}$ , .  $\overline{a_\mu}$  und addire sie, so folgt

(2) 
$$\sum_{\alpha} (-m_{\alpha} n^{2} + f_{\alpha}) a_{\alpha} \overline{a_{\alpha}} = \sum_{\alpha < \beta} c_{\alpha\beta} (a_{\alpha} \overline{a_{\beta}} - a_{\beta} \overline{a_{\alpha}}) \ln a_{\alpha}$$

Auf der rechten Seite ist die Summe über alle Combinationen zu erstrecken, bei denen  $\alpha < \beta$  ist. Diese Gleichung (2) ist vom zweiten Grade in n und hat reelle Coefficienten. Denn schreibt man

$$\begin{array}{ccc} a_{\alpha} = u_{\alpha} + \underline{v}_{\alpha} \mathbf{1}, \\ so \text{ ist} & a_{\alpha} \overline{a_{\alpha}} = u_{\alpha}^2 + \underline{v}_{\alpha}^2, \ (a_{\alpha} \overline{a_{\beta}} - a_{\beta} \overline{a_{\alpha}}) \mathbf{1} = 2 \, u_{\alpha} \, v_{\beta} - 2 \, v_{\alpha} u_{\beta} \end{array}$$

Da nun die linke Seite von (2) für n=0 positiv, für hinreichend größe Werthe von n dagegen negativ wird, so sind die beiden Würzeln nothwendig reell. Das Verschwinden der Determinante liefert dahei nothwendig  $\mu$  positive Werthe für  $n^2$ . Diesen Werthen entsprechen  $\mu$ -Linien im Spectrum, ohne den Fall auszuschliessen, dass einige unter ihnen oder auch alle zusammenfallen Endlich weiss man noch von vorne herein, dass die  $\mu$ -Weithe von  $n^2$  stetige Functionen der Feldstärke sein mussen. Denn der Coefficient der hochsten Potenz von  $n^2$ , die in der Gleichung vorkommt, ist von der Feldstärke unabhängig, während die übrigen Coefficienten sich stetig mit der Feldstärke andern. Die  $\mu$ -Linien konnen sich also bei continuirlicher Aenderung der Feldstärke nur stetig verschieben, und wenn ohne Feld mehrere der Schwingungszahlen einander gleich sind, so mussen im Allgemeinen beim Einschalten des Feldes in der Nähe der betreffenden Stelle ebenso viel verschiedene Componenten erscheinen, als Schwingungszahlen einander gleich waren

509. Zunachst werde der Fall betrachtet, wo eine der Schwingungszahlen z B  $n_i = \sqrt{\frac{f_i}{m_i}}$  von den ubrigen verschieden ist. Ohne magnetisches Feld ist dann die Schwingung moglich

$$p_1 = a_1 e^{n_1 t_1}, \ a_2 = a_3 = a\mu = 0,$$

 $a_1$  ist dabei willkurlich. Fur kleine Werthe der Grössen c setzen wir nun in erster Annaherung  $n=n_1$ ,  $a_2=a_3=a_\mu=0$ , und rechnen damit eine zweite Annaherung aus, indem wir diese Werthe in die Gleichungen (1) in die mit den Grössen c multiplicirten Glieder einsetzen. Es ergiebt sich dann in zweiter Annaherung

$$a_2 = \frac{c_{21}}{m_2(n_2^2 - n_1^2)} 1 n_1 a_1, \quad a_3 = \frac{c_{31}}{m_3(n_3^2 - n_1^2)} 1 n_1 a_1, \quad a_\mu = \frac{c_{\mu 1}}{m_\mu (n_\mu^2 - n_1^2)} 1 n_1 a_1$$

Diese Naherungswerthe in die erste der Gleichungen (1) in den mit den Grossen c multiplicirten Gliedern eingesetzt ergeben, nach Weghebung von a, für n² den Naherungswerth

$$n^{2} = n_{1}^{2} - \left[ \frac{c_{12}^{2}}{m_{1}m_{2}(n_{2}^{2} - n_{1}^{2})} + \frac{c_{13}^{2}}{m_{1}m_{3}(n_{3}^{2} - n_{1}^{2})} + \frac{c_{13}^{2}}{m_{1}m_{\mu}(n_{\mu}^{2} - n_{1}^{2})} \right] n_{1}^{2},$$

oder bis auf Glieder hoherer Oidnung

4.4

640 Kapitel IX

$$\mathbf{n} = \mathbf{n}_{_{1}} - \frac{1}{2} \left[ \frac{\mathbf{c}_{_{1}\,_{2}}^{2}}{\mathbf{m}_{_{1}}\,\mathbf{m}_{_{2}}\,(\mathbf{n}_{_{2}}^{2} - \mathbf{n}_{_{1}}^{2})} + \frac{\mathbf{c}_{_{1}\,_{3}}^{2}}{\mathbf{m}_{_{1}}\,\mathbf{m}_{_{3}}\,(\mathbf{n}_{_{3}}^{2} - \mathbf{n}_{_{1}}^{2})} + \right. \\ \left. + \frac{\mathbf{c}_{_{1}\,\mu}^{2}\,\mu}{\mathbf{m}_{_{1}}\,\mathbf{m}_{_{2}}\,(\mathbf{n}_{_{2}}^{2} - \mathbf{n}_{_{1}}^{2})} \right] \mathbf{n}_{_{1}}$$

Das magnetische Feld musste daher eine Verschiebung der Linie hervorrufen, die in erster Annaherung dem Quadrat der Feldstarke proportional ist Eine Spaltung der Linie in mehrere Componenten durfte dagegen nicht eintreten Eine solche Verschiebung ist bisher nicht wahrgenommen, vielleicht ist sie zu klein, um beobachtet zu werden Bei gleichen Werthen von c musste die Verschiebung gross werden, wenn  $n_1$  einer der andern Schwingungszahlen z B  $n_2$  sehr nahe kommt und zwar müsste, wenn  $n_2 > n_1$ , die Aenderung negativ sein und umgekehrt, d h die Linien mussen sich abzustossen scheinen

510. Wenn  $n_1$  gleich  $n_2$  aber von den andern Schwingungszahlen verschieden ist, so ist bei ausgeschaltetem Felde die Schwingung möglich

 $p_1 = a_1 e^{1n_1 t}$  und  $p_2 = a_2 e^{1n_1 t}$ ,  $a_3 = a_4 = -a\mu = 0$ ,  $a_1$  und  $a_2$  sind hier willkurlich Fur kleine Werthe von c setzt man wieder in den mit den Grossen c multiplicirten Gliedern die erste Annaherung

$$n = n_1, a_3 = a_4 = a_{\mu} = 0$$

ein und findet damit

$$m_3 (m_3^2 - n_1^2) a_3 = (c_3, a_1 + c_3, a_2) 1n_1$$

Setzt man diese Ausdrucke für  $a_3$   $a_\mu$  in die ersten beiden der Gleichungen (1) ein, so nehmen diese die Form an

$$m_1(n^2 - n_1^2) a_1 + 1n_1 c_{12} a_2 = Grössen 2 Ordn in c 1n_1 c_{21} a_1 + m_2 (n^2 - n_1^2) a_2 = Grössen 2 Ordn in c$$

Multiplicirt man nun die erste Gleichung mit  $m_1(n^2-n_1^2)$ , die zweite mit  $-1n_1c_{12}$  und addirt, um auf der linken Seite  $a_2$  zu eliminiren, so erhält man auf der linken Seite

$$(m_1 m_2 [n^2 - n_1^2]^2 - c_{12}^2 n_1^2) a_1$$

Auf der rechten Seite erhalt man Glieder von der Ordnung  $(n^2-n_1^2)c^2$  und von der Ordnung  $c^3$  Also ist bis auf Grossen dritter Ordnung

$$m_1 m_2 (n^2 - n_1^2)^2 = c_{12}^2 n_1^2$$

mithin bis auf Grossen zweiter Ordnung

$$n^2 - n_1^2 = \pm \frac{c_{12} n_1}{\sqrt{m_1 m_2}}$$

oder

$$n = n_{i} \pm \frac{1}{2} \frac{c_{i2}}{\sqrt{m_{i} m_{2}}}$$

Das magnetische Feld spaltet die Linie also in zwei Componenten, die beide gleich weit von der ungestorten Linie entfernt sind, wenn man von Gliedern zweiter Ordnung absieht. Der Abstand der Componenten ist in erster Annaherung der Feldstarke proportional. Ein solcher Fall von Zweitheilung ist bei der Quecksilberlinie 2536 beobachtet worden. Allerdings kann man nie mit Sicherheit wissen, ob nicht in Wirklichkeit mehr als zwei Componenten vorhanden sind, die aber zwei Stellen sehr nahe liegen.

511. In ahnlicher Weise findet man in dem Falle, wo die Schwingungszahl n, gleich n, und n, aber von den übrigen verschieden ist, ohne Feld die Schwingung

 $p_1 = a_1 e^{i n_1 t}, p_2 = a_2 e^{i n_1 t}, p_3 = a_3 e^{i n_1 t}$ 

Indem man nun wieder in den mit den Grossen c multiplicirten Gliedern  $n=n_1$  und  $a_4=a_5==a_\mu=0$  setzt, ergeben sich  $a_4$ ,  $a_5$ ,  $a_\mu$  als lineare Functionen von  $a_1,a_2,a_3$ , die von erster Ordnung in den Grossen c sind Werden diese in die ersten drei Gleichungen eingesetzt, so ergeben sie

$$m_1(n^2 - n_1^2) a_1 + 1 n_1 c_{12} a_2 + 1 n_1 c_{13} a_3 = Grossen \ 2$$
 Ordn in c  $1 n_1 c_{21} a_1 + m_2 (n^2 - n_1^2) a_2 + 1 n_1 c_{23} a_3 = Grossen \ 2$  Ordn in c  $1 n_1 c_{31} a_1 + 1 n_1 c_{32} a_2 + m_3 (n^2 - n_1^2) a_3 = Grossen \ 2$  Ordn in c

Durch Elimination von a2 und a3 folgt alsdann

$$\begin{array}{l} (m_1 m_2 m_3 (n^2 - n_1^2)^3 - n_1^2 \left[ m_1 c_{2,3}^2 + m_2 c_{1,3}^2 + m_3 c_{1,2}^2 \right] (n^2 - n_1^2)) \, a_1 \\ = \text{Grossen von der Ordnung} \quad c^4, \, (n^2 - n_1^2) \, c^3, \, (n^2 - n_1^2)^2 \, c^2 \end{array}$$

Bis auf Glieder 2 Ordn in c hat man daher die drei Werthe von nº--ni

$$n^2 - n_1^2 = 0, \quad n^2 - n_1^2 = \pm n_1 \sqrt{\frac{c_{23}^2}{m_2 m_3} + \frac{c_{13}^2}{m_1 m_3} + \frac{c_{12}^2}{m_1 m_2}}$$

oder

$$n=n_{_{1}},\ n=n_{_{1}}\pm\frac{1}{2}\sqrt{\frac{c_{_{2}\,\eta}^{_{2}}}{m_{_{2}}m_{_{3}}}+\frac{c_{_{1}\,3}^{_{2}}}{m_{_{1}}m_{_{1}}}+\frac{c_{_{1}\,2}^{_{2}}}{m_{_{1}}m_{_{2}}}}$$

Das magnetische Feld spaltet die Linie also in drei Componenten, von denen die mittleie bis auf Grossen zweiter Ordnung dieselbe Schwingungszahl besitzt, wie die ursprungliche Linie. Die andern beiden liegen bis auf Grossen 2 Ordnung gleich weit von der mittleren entfernt und ihr Abstand ist in erster Annaherung der Feldstärke proportional. Diese Dreitheilung wird bei vielen Linien beobachtet. Auch der Fall der freien Bewegung der Massentheilchen um eine Gleichgewichtslage ist hierunter enthalten.

512. Allgemein ergiebt sich, wenn r unter den Schwingungszahlen einander gleich sind, z B  $n_i=n_2=$  . —  $n_r$  (aber  $n_i \le n_{r+1}$   $n_i \le n_{\mu}$ )

$$m_1 (n^2 - n_1^2) a_1 + \ln c_{12} a_2 + + \ln_1 c_{1r} a_r = Grossen 2 \text{ Ordn in c}$$
  
 $\ln_1 c_{21} a_1 + m_2 (n^2 - n_1^2) a_2 + + \ln_1 c_{2r} a_r = Grössen 2 \text{ Ordn. in c}$ 

 $1n_1c_{r_1}a_1 + \dots + m_r(n^2 - n_i^2) a_r = Grossen \ 2$  Ordn in c Bezeichnet D die Determinante der linken Seiten und  $D_i D_2 D_r$  die Unterdeterminanten der ersten Verticalreihe, so folgt durch Multiplication der Gleichungen mit  $D_i D_r$  und Addition

D a = Grossen von der Ordn  $D_{\alpha} c^2$ 

Nun besteht D aus Gliedern von der Ordn  $D_i$   $(n^2-n_i^2)$  und  $D_{\alpha}c$  Bis auf Glieder, die in c von zweiter Ordnung sind, erhalt man also die Werthe von  $n^2-n_i^2$ , wenn man D=0 setzt Die Determinante D bleibt wegen der Relation  $c_{\alpha\beta}=-c_{\alpha\beta}$  ungeandert, wenn man die Grössen c ins Entgegengesetzte verwandelt Daraus folgt, dass bei der Entwicklung alle Glieder in Kayser, Spectroscopie II

den Grossen c von grader Dimension sind Setzt man  $n^2-n_1^2=u$ , so sind andererseits alle Glieder von der Dimension r in den Glossen u und c Wir dividiren nun alle Horizontalieihen durch  $n_i$ , ferner die erste Horizontalieihen verticalreihe durch  $\sqrt{m_i}$ , die zweite Horizontalieihen durch  $\sqrt{m_i}$  u s w, sodass die Determinante die Form annimmt

$$\frac{u}{n_{1}}, \quad 1 \frac{c_{12}}{\sqrt{m_{1} m_{2}}}, \quad 1 \frac{c_{1r}}{\sqrt{m_{1} m_{r}}}$$

$$1 \frac{c_{21}}{\sqrt{m_{2} m_{1}}}, \quad \frac{u}{n_{1}}, \quad 1 \frac{c_{2r}}{\sqrt{m_{2} m_{r}}}$$

$$1\frac{c_{11}}{\sqrt{m,m}},$$
  $\frac{u}{n}$ 

Die Entwicklung der Determinante muss daher die Folgende sein

$$\left(\frac{\mathbf{u}}{\mathbf{n}_{1}}\right)^{\mathbf{r}} + A\left(\frac{\mathbf{u}}{\mathbf{n}_{1}}\right)^{\mathbf{r}-2} + B\left(\frac{\mathbf{u}}{\mathbf{n}_{1}}\right)^{\mathbf{r}-4} + \cdot \cdot \cdot$$

wo A in den Grossen  $\frac{c_{\alpha\beta}}{\sqrt{m_{\alpha} m_{\beta}}}$  von der 2 Dimension ist, B von der 4 Dimension

u s w Die Gleichung D = 0 muss uns bis auf Grossen zweiter Ordnung die r Werthe von u liefern und es ist oben gezeigt, dass diese Wuizeln alle reell sind. Wenn r grade ist, so enthalt die Gleichung nur grade Potenzen von u. Es mussen dann also je zwei Wurzeln u einander entgegengesetzt sein. Wenn r ungrade ist, so enthalt die Gleichung nur ungrade Potenzen von u. Dann ist eine der Wurzeln gleich Null und die übrigen sind zu je zweien einander entgegengesetzt. Zwei entgegengesetze Werthe von u entsprechen zwei Schwingungszahlen, die von n. nach oben und unten um gleiche Betrage abweichen. Denn  $\frac{u}{n_i} = \pm \delta_{\alpha} d$  h  $n^2 - n_i^2 = \pm \delta_{\alpha} n_i$ , liefert bis auf Grossen zweiter Ordnung.  $n = n_i \pm \frac{1}{2} \delta_{\alpha}$ 

Dabei ist  $\delta_{\alpha}$  in den Grossen  $\frac{c_{\alpha\beta}}{\sqrt{m_{\alpha}m_{\beta}}}$  von der eisten Ordnung und nur von diesen, nicht von  $n_{i}$  abhangig Im Spectrum erhalten wir also das folgende Bild

Das magnetische Feld zerlegt die Linie in r Componenten, die sich symmetrisch zu dem Ort der ursprunglichen Linie anordnen. Die Abstande wachsen proportional der Feldstarke. Für ungrade Werthe von r liegt eine Componente an dem ursprunglichen Ort der Linie. Dabei ist von den Gliedern 2 Ordnung in c abgesehen.

Die beobachteten Zerlegungen stimmen mit diesen Schlussfolgerungen uberein'). Es kommen Zerlegungen bis zu 14 Componenten vor, die, so weit

¹⁾ A Michelson berichtet allerdings über zwei Falle, die mit der theoretischen Erörterung gar nicht übereinstimmen Bei der gelben Kupferlinie (5782? oder 5700? die Wellenlange ist nicht angegeben) und der grunen Magnesiumlinie (5340) zieht sich die mittlere Gruppe der Componenten mit wachsender Feldstarke angeblich zusammen zu einer einzigen feinen Componente Astrophys J 8 p 46 (1898) und Nat 59 p 441 (1899)

die Genauigkeit der Beobachtungen reicht, symmetrisch zu dem ursprunglichen Ort der Linie angeordnet sind

Damit ubrigens die Componenten vollkommen scharf seien, muss man annehmen, dass die Wurzeln dei Gleichung D=0 ungeandert bleiben, wenn das schwingende System seine Orientirung gegen die Richtung des magnetischen Feldes andert, es sei denn dass man eine bestimmte Orientirung voraussetzen wollte, die durch das magnetische Feld hervorgerufen wird. Denn man hat es ja gleichzeitig mit einer sehi grossen Anzahl von schwingenden Systemen derselben Art zu thun. Denkt man sich die Orientirung geandert, so bleiben die Grossen  $m_{\alpha}, f_{\alpha}$  ungeandert, die Grossen c aber andern sich und es kommt darauf an, dass die Determinante D dabei ungeändert bleibt. Ist das nicht der Fall, so werden die Componenten für verschieden orientirte Systeme an verschiedenen Stellen liegen, und die Gesammtwirkung wird die von breiten Componenten sein. Breite Componenten werden z. B. bei der Quecksilberlinie 3650 beobachtet, bei der moglicher Weise ein solcher Fall vorliegt

513. Auf einem anderen Wege hat W Volgt die Erscheinungen theoretisch zu verfolgen gelehrt Er geht von den Gleichungen aus, die in der electromagnetischen Lichttheorie aufgestellt werden, um die Dispersion und die magnetische Drehung der Polarisationsebene zu erklären Die Lichtschwingungen in einem isotropen Dielectricum konnen nach Hertz durch die Gleichungen

 $\frac{\partial \mathbf{L}}{\partial \mathbf{t}} = \mathbf{v} \left( \frac{\partial \mathfrak{Y}}{\partial \mathbf{z}} - \frac{\partial \mathfrak{Z}}{\partial \mathbf{y}} \right), \quad \frac{\partial \mathfrak{X}}{\partial \mathbf{t}} = \mathbf{v} \left( \frac{\partial \mathbf{N}}{\partial \mathbf{y}} - \frac{\partial \mathbf{M}}{\partial \mathbf{z}} \right)^{1}$ 

und die entsprechenden, durch gleichzeitige cyklische Vertauschung von L, M, N, X, Y, Z,  $\mathfrak{L}$ ,  $\mathfrak{M}$ ,  $\mathfrak{R}$  und  $\mathfrak{X}$ ,  $\mathfrak{D}$ ,  $\mathfrak{B}$  hervorgehenden Gleichungen dargestellt werden X, Y, Z und L, M, N bedeuten dabei die Componenten der electrischen und magnetischen Kraft,  $\mathfrak{X}$ ,  $\mathfrak{D}$ ,  $\mathfrak{B}$  und  $\mathfrak{L}$ ,  $\mathfrak{M}$ ,  $\mathfrak{R}$  die der electrischen und magnetischen Polarisation  $\mathfrak{L}$ ,  $\mathfrak{M}$ ,  $\mathfrak{R}$  sind nicht merklich von L, M, N verschieden dagegen ist der Zusammenhang der electrischen Polarisation  $\mathfrak{X}$ ,  $\mathfrak{D}$ ,  $\mathfrak{B}$  mit der electrischen Kraft nicht so einfach. Die Untersuchung der Dispersion des Lichtes führt dazu, zwischen  $\mathfrak{X}$ ,  $\mathfrak{D}$ ,  $\mathfrak{B}$  und X, Y, Z den folgenden Zusammenhang aufzustellen

$$\mathfrak{X} = X + \Sigma \mathfrak{X}_h, \quad \mathfrak{Y} = Y + \Sigma \mathfrak{Y}_h, \quad \mathfrak{Z} = Z + \Sigma \mathfrak{Z}_h,$$

wo die Grossen Xh, Dh, Sh einer Gleichung von der Form

$$\mathcal{X}_h + a_h \frac{\partial \mathcal{X}_h}{\partial t} + b_h \frac{\partial^2 \mathcal{X}_h}{\partial t^2} = \varepsilon_h X$$

genugen, in der  $a_h$ ,  $b_h$ ,  $\varepsilon_h$  positive Grossen sind Bei langsamen Veranderungen der Grössen  $\mathfrak{X}_h$ ,  $\mathfrak{Y}_h$ ,  $\mathfrak{Y}_h$  kann alsdann  $\mathfrak{X}_h = \varepsilon_h X$ ,  $\mathfrak{Y} = \varepsilon_h Y$ ,  $\mathfrak{Z} = \varepsilon_h Z$  und damit  $\mathfrak{X} = \varepsilon X$ ,  $\mathfrak{Y} = \varepsilon Y$ ,  $\mathfrak{Z} = \varepsilon Z$  ( $\varepsilon = 1 + \Sigma \varepsilon_h$ ) gesetzt werden, sodass  $\varepsilon$  die Dielectrici-

¹⁾ Das Coordinatensystem ist hier als ein rechtsdrehendes angenommen, d h eine Rechtsschraube, die sich in der Richtung der z-Achse bewegt, dreht sich in dem Sinne von der positiven x-Axe zur positiven y-Axe durch den ersten Quadranten Hertz legt ein linksdrehendes System zu Grunde Deshalb haben bei ihm die rechten Seiten das entgegengesetzte Zeichen.

tatsconstante bedeutet  $\mathfrak{X}_h$ ,  $\mathfrak{Y}_h$ ,  $\mathfrak{Z}_h$  stellt eine Eigenschwingung des Mediums dar Denn für X=Y=Z=0 haben wir

$$\mathcal{X}_h + a_h \frac{\partial \mathcal{X}_h}{\partial t} + b_h \frac{\partial^2 \mathcal{X}_h}{\partial t^2} = 0 u s w$$

also in complexer Form

$$\mathcal{X}_h = A_h e^{nt} u s w, \quad n = -\frac{1}{2} \frac{a_h}{b_h} \pm i \sqrt{\frac{1}{b_h} - \frac{1}{4} \left(\frac{a_h}{b_h}\right)^2}$$

odeı

$$\mathfrak{X}_h = A_h \, e^{-\frac{1}{2} \frac{a_h}{b_h} \, t} \, \, e^{\pm \, i \sqrt{\frac{1}{b_h} - \frac{1}{4} \left(\frac{a_h}{b_h}\right)^2} t}$$

Es stellt also  $\frac{1}{2} \frac{a_h}{b_h}$  die Dampfungsconstante dar, die wir als klein gegen  $\frac{1}{b_h}$  voraussetzen, so dass man  $\frac{1}{4} \left(\frac{a_h}{b_h}\right)^2$  gegen  $\frac{1}{b_h}$  vernachlassigen kann. Dann ist  $2\pi\sqrt{b_h}$  die Schwingungsperiode der betreffenden Eigenschwingung. Die Grosse  $b_h$  entspricht also dem, was bei der Bewegung des geladenen Massentheilchens oben mit  $\frac{m}{f}$  bezeichnet worden ist. Wir hatten also dieselbe Gleichung wie oben, nur dass hier noch eine Dampfung in die Betrachtung eingeführt ist

Um die Einwirkung des magnetisches Feldes auf die Eigenschwingungen daizustellen, wollen wir die Kraftlinien pararell der z-Achse annehmen und führen dann ebenso wie oben die Componenten einer Kraft ein, die auf der magnetischen Kraft und auf dem Vector  $\frac{\partial \mathfrak{X}_h}{\partial t}$ ,  $\frac{\partial \mathfrak{Y}_h}{\partial t}$ ,  $\frac{\partial \mathfrak{Z}_h}{\partial t}$  senkrecht steht und dem Product der beiden proportional ist. Die Gleichungen der Eigenschwingungen erhalten daduich die Gestalt

$$\mathcal{X}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{X}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{X}_{h}}{\partial t^{2}} + c_{h} R \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} = 0$$

$$\mathcal{Y}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{Y}_{h}}{\partial t^{2}} - c_{h} R \frac{\partial \mathcal{X}_{h}}{\partial t} = 0$$

$$\mathcal{Y}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{Y}_{h}}{\partial t^{2}} = 0$$

$$\mathcal{Y}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{Y}_{h}}{\partial t^{2}} = 0$$

R bedeutet dabei die Feldstarke und das Verhaltniss  $\frac{C_h}{b_h}$  entspricht dem, was oben bei der Bewegung des geladenen Massentheilchens mit  $\frac{e}{m}$  bezeichnet worden ist Was die Eigenschwingungen betrifft, so konnen wir hier nun dieselben Schlussfolgerungen machen wie oben. Die Componente  $\mathfrak{F}_h$  bleibt ungeandert, wahrend für die Componenten  $\mathfrak{F}_h$  und  $\mathfrak{F}_h$  zwei geanderte Schwingungszahlen entstehen. Die Gleichungen sind nur durch die Einführung der Dampfung ein wenig modificirt. Multiplicirt man die zweite Gleichung mit 1, addirt sie zu der ersten und setzt  $\mathfrak{F}_h + \mathfrak{F}_h$   $\mathfrak{F}_h = \mathfrak{F}_h$ , so erhalt man für w die Gleichung

 $\mathbf{w} + (\mathbf{a}_h - \mathbf{1} \mathbf{c}_h \mathbf{R}) \frac{\partial \mathbf{w}}{\partial \mathbf{t}} + \mathbf{b}_h \frac{\partial^2 \mathbf{w}}{\partial \mathbf{t}^2} = 0,$ 

211

$$w = c_1 e^{n_1 t_1} + c_2 e^{n_2 t_1},$$

wo n, und n2 die Wurzeln der Gleichung

$$1 + (c_h R + a_h 1) n - b_h n^2 = 0$$

sind Fur kleine Weithe von  $c_hR$  und  $a_h$  hat man bis auf Grossen zweiter Ordnung

$$\begin{split} n_{_{1}} &= \sqrt{\frac{1}{b_{h}}} + \frac{1}{2} \frac{c_{h}}{b_{h}} R + \frac{1}{2} \frac{a_{h}}{b_{h}} 1 \\ n_{_{2}} &= -\sqrt{\frac{1}{b_{h}}} + \frac{1}{2} \frac{c_{h}}{b_{h}} R + \frac{1}{2} \frac{a_{h}}{b_{h}} 1 \end{split}$$

Wii haben damit dieselben Gleichungen wie oben, nur dass in dem Ausdruck für w noch der Dampfungsfactor e  $-\frac{1}{2}\frac{a_h}{b_h}t$  hinzutritt. Im Emissionsspectrum wurden wir an Stelle der einen Linie drei Linien erhalten

514. So weit giebt uns diese Theorie nichts Neues Einen weiteren Aufschluss über die eintretenden Erscheinungen erhalten wir dagegen, wenn wir Lichtwellen betrachten, die das Dielectricum durchsetzen und nun durch das Mitschwingen modificirt werden Im magnetischen Felde haben wir dann die Gleichungen

$$(1)\begin{cases} \mathcal{X} = X + \Sigma \mathcal{X}_{h}, & \mathcal{Y} = Y + \Sigma \mathcal{Y}_{h}, & \mathcal{Y} = Z = \Sigma \mathcal{Y}_{h} \\ \mathcal{X}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{X}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{X}_{h}}{\partial t^{2}} + c_{h} R \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} = \varepsilon_{h} X \\ \mathcal{Y}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{Y}_{h}}{\partial t^{2}} - c_{h} R \frac{\partial \mathcal{X}_{h}}{\partial t} = \varepsilon_{h} Y \\ \mathcal{Y}_{h} + a_{h} \frac{\partial \mathcal{Y}_{h}}{\partial t} + b_{h} \frac{\partial^{2} \mathcal{Y}_{h}}{\partial t^{2}} = \varepsilon_{h} Z \end{cases}$$

die zu den Hertzschen Gleichungen hinzutreten Der Vector X, Y, Z erzwingt die Schwingungen  $\mathfrak{X}_h$ ,  $\mathfrak{Y}_h$ ,  $\mathfrak{Z}_h$ , die ihrerseits die electrische Polarisation  $\mathfrak{X}$ ,  $\mathfrak{Y}$ ,  $\mathfrak{Z}$  und dadurch in Folge der Hertzschen Gleichungen L, M, N und damit wieder X, Y, Z beeinflussen

Zunachst werde dei Fall betrachtet, wo die Lichtwellen in der Richtung der magnetischen Kraftlinien fortschreiten. Alle vorkommenden Grössen sind dann nur von t und von z abhangig, und in complexer Form kann man fur gedampfte Sinuswellen die Abhangigkeit der Componenten von t und z dadurch darstellen, dass man sie gleich  $e^{\ln (t-z/o)}$  multiplicirt mit einem von t und z unabhängigen Factor setzt. Dabei ist n reell und stellt die Anzahl der Schwingungen in  $2\pi$  Secunden dar. Die Constante o dagegen ist complex und enthalt zugleich die Fortpflanzungsgeschwindigkeit und den Absorptions-

coefficienten Bringt man 
$$\frac{1}{0}$$
 auf die Form  $\frac{1}{\omega} - \frac{\kappa}{n}$  1, so ist

$$e^{i n (t - z/0)} = e^{i n (t - z/\omega)} e^{-\kappa z}$$

Der erste Factor andert sich nicht, wenn t um t' und zugleich z um  $\omega$  t' zunimmt. Der zweite Factor nimmt bei positiven Werthen von z mit wachsen-

dem z ab Die Phase dei Welle ruckt also, wenn  $\omega$  positiv angenommen wird, mit der Geschwindigkeit  $\omega$  in Richtung der z-Axe entlang, wahrend zugleich die Amplitude proportional  $e^{-\varkappa z}$  abnimmt, d h fur die Einheit dei Lange sich jedesmal auf den Bruchtheil  $e^{-\varkappa}$ ihres Betrages reducirt

Bei dieser Abhangigkeit von z und t wiid

$$\frac{\partial \mathcal{X}_h}{\partial t} = n \, i \, \mathcal{X}_h, \quad \frac{\partial^2 \mathcal{X}_h}{\partial t^2} = - \, n^2 \, \mathcal{X}_h,$$

und dieselben Gleichungen gelten fur die anderen Componenten Ferner ist

$$\frac{\partial X}{\partial x} = 0, \quad \frac{\partial X}{\partial y} = 0, \quad \frac{\partial X}{\partial z} = -\frac{n}{o} 1X,$$

und ahnlich fur die anderen Componenten

Wir befriedigen daher die sammtlichen Gleichungen, wenn wir setzen  $Z=0,\ N=0,\ \beta=0,\ \beta_h=0$ 

$$n_1L = -v\frac{n}{o}1Y, \quad n_1\mathfrak{X} = +v\frac{n}{o}1M, \quad \mathfrak{X}_h\left(1+a_hn_1-b_hn^2\right) + c_hRn_1\mathfrak{Y}_h = \epsilon_hX$$

$$n_1 M = + v \frac{n}{0} 1 X, \quad n_1 \mathcal{Y} = - v \frac{n}{0} 1 L, \quad \mathcal{Y}_h (1 + a_h n_1 - b_h n_2) - c_h R n_1 \mathcal{X}_h = \varepsilon_h Y$$

oder nach Elimination von L und M

$$\mathfrak{X} = \left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^{2} \mathbf{X}, \ \mathfrak{Y} = \left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^{2} \mathbf{Y} \text{ und } (\mathfrak{X}_{h} \pm \mathfrak{Y}_{h} \mathbf{1}) (1 + \mathbf{a}_{h} \mathbf{n} \mathbf{1} - \mathbf{b}_{h} \mathbf{n}^{2} \pm \mathbf{c}_{h} \mathbf{R} \mathbf{n}) = \varepsilon_{h} (\mathbf{X} \pm \mathbf{Y} \mathbf{1})$$

Schreiben wir

$$1 + \Sigma \frac{\varepsilon_{h}}{1 + (a_{h}1 + c_{h}R) n - b_{h}n^{2}} = p, \quad 1 + \Sigma \frac{\varepsilon_{h}}{1 + (a_{h}1 - c_{h}R) n - b_{h}n^{2}} = q,$$
so ist

$$\left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^{2}(\mathbf{X} + \mathbf{Y}\mathbf{1}) = \mathbf{X} + \mathbf{Y}\mathbf{1} = \mathbf{X} + \mathbf{Y}\mathbf{1} + \mathbf{\Sigma}(\mathbf{X}_{h} + \mathbf{Y}_{h}\mathbf{1}) = \mathbf{p}(\mathbf{X} + \mathbf{Y}\mathbf{1})$$

$$\left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^{2}(\mathbf{X}-\mathbf{Y}\mathbf{1}) = \mathbf{x}-\mathbf{y}\mathbf{1} = \mathbf{X}-\mathbf{Y}\mathbf{1}+\mathbf{\Sigma}(\mathbf{x}_{h}-\mathbf{y}_{h}\mathbf{1}) = \mathbf{q}(\mathbf{X}-\mathbf{Y}\mathbf{1})$$

Wenn X + Y1 micht Null 1st, so muss  $\left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^2 = \mathbf{p}$  und X — Y1 = 0 sein, wenn dagegen X — Y1 micht Null 1st, so muss  $\left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^2 = \mathbf{q}$  und X + Y1 = 0 sein. In

beiden Fallen sind alle aufgestellten Relationen erfullt

Im ersten Falle  $X=Y_1=Y\,e^{\frac{\pi}{2}\,1}$  ist die Phase von Y gegen die von X bestandig um den vierten Theil einer Schwingung zurück, im zweiten Fall ist sie um den vierten Theil einer Schwingung voran. Die reellen oder die imaginären Theile von X und Y für sich stellen nun, da die Gleichungen alle linear und homogen sind, ebenfalls Losungen dar. Im ersten Falle  $\left(\frac{v}{o}\right)^2=p$  liefern sie uns kreisformig rechtsdrehend polarisirte Lichtwellen (d. h. deren Drehungssinn der einer Rechtsschraube ist, die sich in Richtung der z-Axe bewegt), im zweiten Fall  $\left(\frac{v}{o}\right)^2=q$  liefern sie kreisformig linksdrehend pola-

Ohne die Einwirkung des Feldes wurden p und q sich rısırte Lichtwellen nicht von einander unterscheiden, X und Y konnten einen beliebigen Phasenunterschied oder gar keinen haben und die Fortpflanzungsgeschwindigkeit so wie die Absorption wurden aus der Gleichung

$$\left(\frac{v}{o}\right)^2 = 1 + \Sigma \frac{\varepsilon_h}{1 + a_h \ln - b_h n^2}$$

zu berechnen sein Das ist die Gleichung der electromagnetischen Dispersionstheorie Fortpflanzungsgeschwindigkeit  $\omega$  und Absorptionscoefficient r werden Functionen der Schwingungszahl n

515. Bei Einwirkung des magnetischen Feldes ist es gerade so, nur dass wn hier zwei verschiedene Ausdrucke für  $\left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^2$ erhalten, je nachdem wir rechtsdrehend oder linksdrehend polarisirtes Licht betrachten Der Unterschied besteht nur darın, dass ın den Nennern das Glied  $\pm\,c_{\scriptscriptstyle \rm Ii}$ Rn hinzutritt oder, wie wir auch sagen können, dass  $b_h$  in  $b_h \mp c_h \frac{R}{n}$  verwandelt wird. Grade so wie man nun in der Dispersionstheorie auf Absorptionsstreifen an den Stellen  $n=\frac{1}{\sqrt{b_h}}$  schliesst (a_h als klein vorausgesetzt), genau so schliessen wir hier auf

Absorptionsstreifen an den Stellen

Insight on the steller 
$$n = \frac{1}{\sqrt{b_h + c_h \frac{R}{n}}} = \frac{1}{\sqrt{b_h}} + \frac{1}{2} \frac{c_h R}{b_h}$$
 (bis auf Grössen 2 Ordn)

Den beiden circular polarisirten Strahlen entsprechen für den gleichen Werth von n verschiedene Fortpflanzungsgeschwindigkeiten und wenn sie sich beim Austreten aus dem Medium wieder zu eben polarisirtem Lichte vereinigen i), muss die Polarisationsebene gegen ihre erste Stellung um einen Winkel gedreht sein, der gleich dem halben Phasenunterschied ist, den sie durch das magnetische Feld erworben haben

516. Um die eintretenden Erscheinungen nicht bloss qualitativ, sondern auch quantitativ zu verfolgen, mussen die Gleichungen

$$\left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2 = \mathbf{p}$$
 and  $\left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2 = \mathbf{q}$ 

discutirt werden

Bezeichnet man die Wuizeln der Gleichung

$$1 + (a_h 1 + c_h R) n - b_h n^2 = 0$$

mit n, und n, und zwar

$$n_{i} = \frac{1}{2} \frac{a_{h}1 + c_{h}R}{b_{h}} + \sqrt{\frac{1}{b_{h}} + \frac{1}{4} \left(\frac{a_{h}1 + c_{h}R}{b_{h}}\right)^{2}}$$

TO THE REAL PROPERTY AS A SECOND

¹⁾ Hier ist angenommen, dass die entsprechende Stelle des Spectrums so weit ausserhalb der Absorptionsstreifen liegt, dass die Amplitude der austretenden Schwingungen für beide Arten von Licht als gleich betrachtet werden kann Streng genommen wird das Licht elliptisch polarisirt sein, weil die Absorption für die beiden Lichtarten bei der gleichen Schwingungszahl nicht die gleiche ist.

$$n_{2} = \frac{1}{2} \frac{a_{h}1 + c_{h}R}{b_{h}} - \sqrt{\frac{1}{b_{h}} + \frac{1}{4} \left(\frac{a_{h}1 + c_{h}R}{b_{h}}\right)^{2}},$$

so hat man durch Partialbruchzerlegung

$$\frac{\varepsilon_h}{1 + (a_h 1 + c_h R) n - b_h n^2} = \frac{\varepsilon_h}{b_h (n_1 - n_2)} \frac{1}{n_1 - n} - \frac{\varepsilon_h}{b_h (n_1 - n_2)} \frac{1}{n_2 - n}$$

 $\frac{a_h}{b_h}$  setzen wir als klein gegen n voraus, was für ein Gas von nicht zu grosser Dichte gewiss gerechtfertigt ist. Ebenso konnen wir  $\frac{c_h}{b_h}$  gegen n als klein voraussetzen. Denn nach allen Erfahrungen ist die Aenderung der Schwingungszahl, die durch das magnetische Feld hervorgerufen wird, nur ein sehr kleiner Bruchtheil der Schwingungszahl selbst

Wenn wir nun nur den Theil des Spectrums betrachten, der in der Nachbarschaft der Schwingungszahl  $\frac{1}{\sqrt{b_h}}$  liegt, so wird hier  $n_i - n$  dem absoluten Betrage nach sehr klein,  $n_2 - n$  dagegen wird sehr gross sein, denn  $n_i$  ist sehr wenig von  $\frac{1}{\sqrt{b_h}}$ ,  $n_2$  sehr wenig von  $-\frac{1}{\sqrt{b_h}}$  verschieden Daher kann man ohne merklichen Fehler schreiben

$$\frac{\varepsilon_h}{1+\left(a_h\mathbf{1}+c_h\mathbf{R}\right)\mathbf{n}-b_h\mathbf{n}^2} = \frac{\varepsilon_h}{b_h\left(n_1-n_2\right)} \ \frac{1}{n_1-n}$$

oder, wenn man bedenkt, dass  $n_i - n_2$  sehr nahe gleich  $\frac{2}{1/b_n}$ ,  $n_i$  sehr nahe

gleich 
$$\frac{1}{2} \frac{a_h \mathbf{1} + c_h \mathbf{R}}{b_h} + \sqrt[]{\frac{1}{b_h}}$$
 ist

$$\frac{\varepsilon_h}{1 + (a_h 1 + c_h R) n - b_h n^2} = -\frac{\varepsilon_h n_0}{2} \frac{1}{n - n_0 - \frac{1}{2} \frac{c_h R}{b_h} - \frac{1}{2} \frac{a_h}{b_h}},$$

wo  $n_o$  fur  $\frac{1}{\sqrt{b_b}}$  geschrieben ist

Dies Glied hat seinen grossten absoluten Betrag für  $n=n_o+\frac{1}{2}\frac{c_hR}{b_h}$  und wird verhaltnissmässig klein für alle Schwingungszahlen, die betrachtlich von  $n_o+\frac{1}{2}\frac{c_hR}{b_h}$  abweichen Das Analoge gilt von allen anderen Gliedern der Summe  $\frac{\varepsilon_h}{1+(a_h1+c_hR)n-b_hn^2}.$ 

Wenn wir daher nur einen bestimmten Theil des Spectrums in der Nahe von  $n_o$  betrachten, so können wir uns hier auf das eine Glied beschranken und für

$$\frac{\left(\frac{v}{o}\right)^{2} = p}{\text{schreiben}} \qquad \left(\frac{v}{o}\right)^{2} = 1 - \frac{\varepsilon_{h} n_{o}}{2} \frac{1}{n - n_{o} - \frac{1}{2} \frac{c_{h} R}{b_{h}} - \frac{1}{2} \frac{a_{h}}{b_{h}} 1}$$

und genau so statt

tt 
$$\left(\frac{v}{o}\right)^{2} = q$$

$$\left(\frac{v}{o}\right)^{2} = 1 - \frac{\varepsilon_{h} n_{o}}{2} \frac{1}{n - n_{o} + \frac{1}{2} \frac{c_{h} R}{b_{h}} - \frac{1}{2} \frac{a_{h}}{b_{h}} 1}$$

Ohne magnetisches Feld haben wir ebenso die Gleichung

$$\left(\frac{v}{o}\right)^2 = 1 - \frac{\epsilon_h n_o}{2} \ \frac{1}{n - n_o - \frac{1}{2} \ \frac{a_h}{b_h} \, 1}$$

Die beiden ersten Ausdrucke für  $\left(\frac{v}{o}\right)^2$  gehen aus dem letzten dadurch hervor, dass wir n in  $n \mp \frac{1}{2} \frac{c_h R}{b_h}$  verwandeln. Mit anderen Worten, die Curven, welche in den ersten beiden Fallen die Dispersion und die Absorption als Function der Schwingungszahl darstellen, gehen aus den Curven des dritten Falles hervor, wenn wir diese um den Abscissenbetrag  $\frac{1}{2} \frac{c_h R}{b_h}$  nach beiden Seiten verschieben. Durch die Einwirkung des magnetischen Feldes treten an Stelle des einen Absorptionsstreifens zwei und an Stelle der einen Dispersionscurve zwei. Die Curven selbst sind in ihrer Gestalt ungeändert, nur sind sie für rechtsdrehend polarisirtes Licht um  $\frac{1}{2} \frac{c_h R}{b_h}$  langs der Abscissenaxe verschoben, für linksdrehend polarisirtes Licht um  $-\frac{1}{2} \frac{c_h R}{b_h}$ 

517. Um ihre Gestalt zu untersuchen, lassen wir das magnetische Feld ausser Betracht und schreiben

$$\begin{split} \frac{n-n_o}{a_h/2\,b_h} &= u, \qquad \frac{\epsilon_h\,n_o}{a_h/b_h} = \frac{\epsilon_h}{a_h\,n_o} = A \\ &\qquad \left(\frac{v}{o}\right)^2 = 1 - \frac{A}{u-1} \end{split}$$

Dann wird

mithin

u bedeutet im Spectrum den Abstand von der Stelle  $n=n_o$  in einem gewissen Maassstab gezeichnet, wo auf u=1 die Schwingungsdifferenz  $\frac{1}{2} \frac{a_h}{b_h}$  entfallt, d h in einem sehr grossen Maassstab

Wir mussen hier nun unterscheiden, ob A gross oder klein gegen 1 ist Nehmen wir zunachst A klein gegen 1 an, so ist der absolute Betrag von  $\frac{A}{u-1}$  für alle reellen Werthe von u klein gegen 1 (denn er ist hochstens gleich A), und mithin haben wir genahert

$$\frac{v}{0} = 1 - \frac{1}{2} \frac{A}{u - 1} = 1 - \frac{1}{2} A \frac{u}{u^2 + 1} - \frac{1}{2} \frac{A1}{u^2 + 1},$$

$$\frac{v}{u} = 1 - \frac{1}{2} A \frac{u}{u^2 + 1}, \quad \frac{xv}{n} = \frac{1}{2} \frac{A}{u^2 + 1}$$

650 Kapitel IX

 $\frac{\varkappa v}{v}$  hat sein Maximum für u = 0 und, da n sich sehr langsam mit u andert, so konnen wir sagen, dass der Absorptionscoefficient  $\varkappa$  sein Maximum bei u=0hat und nach beiden Seiten symmetrisch abfallt. Dei Brechungsexponent ist gleich 1 für u = o Nach der Seite der grosseren Schwingungszahlen ist er kleiner als 1, nach der Seite der kleineren Schwingungszahlen dagegen grosser als 1 Die Abweichung von 1 nach unten oder nach oben ist in gleichen Abstanden von der Stelle u = o die gleiche Bei u = -1 erlangt der Brechungsexponent sein Maximum  $1 + \frac{1}{4}A$ , bei u = +1 sein Minimum  $1 - \frac{1}{4} A$  Jenseits u = -1 wachst der Brechungsexponent mit wachsenden Schwingungszahlen bis zum Maximum, bis dahin haben wir also einen regu-Bei u = - 1 tritt anomale Dispersion ein aien Verlauf der Dispersion kleiner  $\frac{1}{2} \frac{a_h}{b_h}$  ist, um so grosser ist der Maassstab, in dem wir uns hier das Spectrum gezeichnet denken, um so schmaler ist also in einem gegebenen Maassstab der Absorptionsstreifen und der Abstand des Maximums und Minimums des Brechungsexponenten Was man dabei unter der Breite des Absorptionsstreifens verstehen will, ist freilich willkurlich. Für  $u=\pm 1$  ist der Werth z auf die Halfte, fur u=±3 auf ein Zehntel seines Maximalwerthes herabgesunken

Der grosste Werth von  $\varkappa$  ist gleich  $\frac{n\,A}{2\,v}$  Das kann selbst bei kleinen Werthen von A noch eine sehr erhebliche Absorption bedeuten, denn  $\frac{v}{n}\,2\,\pi$  ist gleich der Wellenlange  $\lambda$  des Lichtes im Vacuum Die Amplitude des Lichtes wurde also in einer Schicht von der Dicke z auf den Bruchtheil

$$e^{-\Delta \pi \frac{z}{\lambda}}$$

sinken Für eine Schicht von etwa einem Centimeter wird  $\frac{z}{\lambda}$  bei grunem Licht etwa gleich 20000, sodass selbst ein kleiner Werth von A noch eine erhebliche Absorption geben kann

Ist andererseits A gross gegen 1, so setze man

$$U = \frac{u}{A} = 2 \frac{n - n_0}{\varepsilon_h n_0}$$

Dann wird

$$\left(\frac{V}{O}\right)^2 = 1 - \frac{1}{U - \frac{1}{A}} = \frac{U - 1 - \frac{1}{A}}{U - \frac{1}{A}}$$

oder

$$\frac{v}{o} = \pm \sqrt{\frac{U - 1 - \frac{1}{A}}{U - \frac{1}{A}}} = \pm \sqrt{\frac{U - 1}{U}} \left( 1 - \frac{1}{2A} \frac{1}{U(U - 1)} + \right)$$

Die Reihenentwicklung verhert ihre Convergenz in der Nahe von U=0 und U=1 Solange aber AU und A(U-1) absolut genommen grosser als 1 sind, was für grosse Werthe von A auch nahe bei U=0 und U=1 der Fall ist, convergirt die Entwicklung

In erstei Annaherung ist, abgesehen von den Stellen U = 0 und U = 1,

$$\frac{v}{o} = \pm \sqrt{\frac{U-1}{U}} \left( 1 - \frac{1}{2A} \frac{1}{U(U-1)} \right),$$

mithin

1 fur U zwischen 0 und 1 
$$\frac{v}{\omega} = \frac{1}{2A U \sqrt{U(1-U)}}, \frac{\varkappa v}{n} = \sqrt{\frac{1-U}{U}},$$

2 fur U ausserhalb 0 bis 1 
$$\frac{v}{\omega} = \sqrt{\frac{U-1}{U}}, \frac{v}{n} = \frac{1}{2 \text{ A U } \sqrt{U(U-1)}}$$

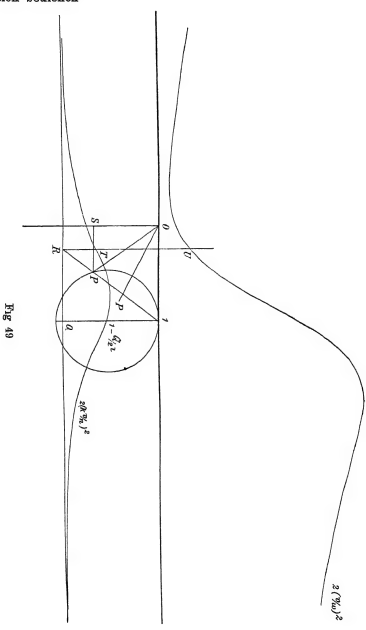
Eine namhafte Absorption ist also bei grossen Werthen von A nur zwischen U=0 und U=1, d i zwischen  $n=n_0$  und  $n=n_0+\frac{1}{2}$   $\varepsilon_h\,n_0$  vorhanden Die Curve der Absorption lauft also für  $n< n_0$  sehr nahe mit der Abscissenaxe zusammen, bei  $n=n_0$  steigt sie sehr rasch zu einem hohen Maximum, fallt dann allmahlich wieder, bis sie bei  $n=n_0+\frac{1}{2}\,\varepsilon_h\,n_0$  die Abscissenaxe wieder nahezu erreicht und von da ab in der Nahe der Abscissenaxe verläuft Für den extremen Fall  $A=\infty$  ist die Absorption bei  $n=n_0$  unendlich, sinkt bis  $n=n_0+\frac{1}{2}\,\varepsilon_h\,n_0$  auf Null, und ist ausserhalb des Intervalls  $n_0$  bis  $n_0+\frac{1}{2}\,\varepsilon_h\,n_0$  gleich Null Für grosse Werthe von A haben wit ein endliches Maximum, aber im Uebrigen verläuft die Curve nahezu ebenso wie für  $A=\infty$ 

Der Brechungsexponent  $\frac{v}{\omega}$  verhält sich umgekehrt Für  $n < n_o$  ist er grosser als 1, wächst mit wachsender Schwingungszahl und erreicht ein Maximum bei  $n = n_o$  Dann fällt er sehr rasch auf einen kleinen Betrag, bleibt innerhalb des Absorptionsstreifens sehr klein und wachst von  $n = n_o + \frac{1}{2} \epsilon_h n_o$  ab wieder, indem er sich asymptotisch dem Werthe 1 nahert

Der Absorptionsstreifen ist also nicht wie bei kleinen Werthen von A symmetrisch zu  $n=n_0$ , und seine Mitte wird nicht bei  $n=n_0$ , sondern nahezu bei  $n_0+\frac{1}{4}\,\varepsilon_h\,n_0$  anzunehmen sein. Denn obwohl die Absorption nach wachsenden Schwingungszahlen abnimmt, so bleibt sie bis dicht an U=1 hinan für Schichten von der Dicke eines oder mehrerer Centimeter immer noch sehr gross

1 2 2

Um sich auch für mittlere Werthe von A, die weder sehr gross noch sehr klein gegen 1 sind, eine Vorstellung von dem Verlauf der Absorption und des Brechungsindex zu machen, kann man sich der folgenden graphischen Construction bedienen



In der complexen Zahlenebene schlage man um den Mittelpunkt 1 —  $\frac{A}{2}$  1 einen Kreis mit dem Radius  $\frac{A}{2}$ 

Alsdann ziehe man im Abstand 1 eine Paralle zur reellen Axe, welche den senkrechten Durchmesser des Kreises oder seine Verlangerung in Q schneidet. Macht man nun QR gleich u und verbindet R mit 1, so entspricht der Schnittpunkt P der complexen Zahl  $\left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2$  Negative Werthe von u mussen dabei von Q aus nach rechts abgetragen werden. Ist nun  $\frac{\mathbf{v}}{0} = \mathbf{x} + \mathbf{y}_1$ , so wird  $\overline{OP} = \mathbf{x}^2 + \mathbf{y}^2$  und die Abscisse  $\overline{SP}$  des Punktes P wird gleich  $\overline{SP} = \mathbf{x}^2 - \mathbf{y}^2$ . Daher ist  $2 \mathbf{x}^2 = \overline{OP} + \overline{SP}$  und  $2 \mathbf{y}^2 = \overline{OP} - \overline{SP}$ . Man tragt nun  $\overline{OP}$  von R aus senkrecht nach oben ab, und vom Endpunkt aus tragt man SP nach unten und nach oben ab Auf diese Weise erhalt man  $RU = 2 \mathbf{x}^2$ ,  $RT = 2 \mathbf{y}^2$ . Fur die verschiedenen Lagen des Punktes R erhalt man auf diese Weise die Curven für  $2\left(\frac{\mathbf{v}}{\omega}\right)^2$  und für  $2\left(\frac{\mathbf{v}}{n}\right)^2$ , aus denen der Verlauf des Brechungscoefficienten und der Absorption zu entnehmen ist. Man konnte auch direct aus dem Vector  $\overline{OP}$  den Vector  $\overline{OP}'$  construiren, der der Zahl  $\mathbf{x} + \mathbf{y}_1$  entspricht  $\overline{OP}'$  halbirt den Winkel 1  $\overline{OP}$  und seine Lange ist das geometrische Mittel zwischen  $\overline{OP}$  und  $\overline{OP}$ 

518. Welchen Werth man fur A bei geringer Dampfdichte annehmen muss, 1st bis jetzt noch nicht festgestellt worden Mit den bisherigen Beobachtungen ist sowohl ein grosser wie ein kleiner Werth von A zu ver-In beiden Fallen haben wir eine Zunahme des Brechungsexponenten von der Seite der kleineren Schwingungszahlen bis in die Nähe des Absorptionsstreifens und eine Abnahme von Seite der grosseren Schwingungszahlen So erklaren sich die oben bebis in die Nahe des Absorptionsstreifens schriebenen Beobachtungen von Macaluso und Corbino daduich, dass man es nun im magnetischen Felde mit zwei Absorptionsstreifen im Abstande  $\frac{c_h R}{b_h}$  zu thun hat, und dem entsprechend mit zwei Dispersionscurven, die in der Richtung der Abscissenaxe um  $\frac{c_h\,R}{b_h}$  gegeneinander verschoben sind Dem rechtsdiehend polarisirten Licht entspricht der nach grösseren Schwingungszahlen liegende Absorptionsstreifen und die nach grosseren Schwingungszahlen verschobene Dispersionscurve Zwischen den beiden Absorptionsstreifen liegt die Dispersionscurve des rechtsdrehenden Lichtes über der anderen, auf den Aussenseiten der Absorptionsstreifen dagegen liegt sie unter der anderen Auf den beiden Aussenseiten ist also die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des rechts drehenden Lichtes grosser Dadurch erscheint die Polarisationsebene hier in dem Drehungsinn der Strome des Electromagneten gedreht. Bezeichnet  $\omega_{r}$  die Fortpflanzungsgeschwindigkeit des rechts drehenden Lichtes,  $\omega_1$  die des links drehenden, wie sie fur jede Schwingungszahl n aus der discutirten Formel entnommen werden konnen, so ist die Zeit, welche die rechts drehende Welle gebraucht, um eine Schicht von der Dicke 1 zu durchsetzen gleich  $\frac{1}{\omega_r}$  und die

Company of the second

Zeit, welche die links drehende Welle gebraucht, gleich  $\frac{1}{\omega_1}$ , daher ist  $\frac{1}{\omega_1} - \frac{1}{\omega_r}$  der Zeitvorsprung der rechts drehenden Welle. Da  $\frac{n}{2\pi}$  die Zahl der Schwingungen in der Zeiteinheit ist, so eilt also die rechtsdrehende Welle um  $\frac{n}{2\pi} \left( \frac{1}{\omega_1} - \frac{1}{\omega_r} \right)$  Schwingungen, d i um den Phasenunterschied in  $\left( \frac{1}{\omega_1} - \frac{1}{\omega_r} \right)$  voraus. Die Hälfte davon kommt als Drehung der Polarisationsebene zur Erscheinung. Für kleine Werthe von A fanden wir oben

$$\frac{v}{\omega_l} = 1 - \frac{1}{2} A \frac{u_l}{u_l^2 + 1}, \quad u_l = u + d_h, \quad u = \frac{2(n - n_0)}{a_h n_0^2},$$

$$\frac{v}{\omega_r} = 1 - \frac{1}{2} A \frac{u_r}{u_r^2 + 1}, \quad u_r = u - d_h, \quad d_h = \frac{c_h R}{a_h}.$$

Folglich ist die Drehung der Polarisationsebene gleich

$$\frac{1}{4} A \frac{n l}{v} \left( \frac{u_r}{u_r^2 + 1} - \frac{u_l}{u_l^2 + 1} \right) = \frac{1}{2} A \frac{n l}{v} d_h \frac{u_l u_r - 1}{(u_r^2 + 1)(u_l^2 + 1)}$$

Fur grosse Werthe von A fanden wir oben ausserhalb der Absorptionsstreifen

$$\frac{\mathbf{v}}{\omega} = \sqrt{\frac{\mathbf{U} - 1}{\mathbf{U}}} = \sqrt{\frac{\mathbf{u} - \mathbf{A}}{\mathbf{u}}},$$

dabei war u = A die Breite merklicher Absorption In einer Entfernung, die gross ist gegen die Breite des Absorptionsstreifens, muss also u gross gegen A sein Dann kann man genahert setzen

$$\frac{\mathbf{v}}{\omega} = 1 - \frac{1}{2} \frac{\mathbf{A}}{\mathbf{u}}$$

Damit erhalten wir fur die Drehung der Polarisationsebene

$$\frac{1}{2} \operatorname{nl} \left( \frac{1}{\omega_{l}} - \frac{1}{\omega_{r}} \right) = \frac{1}{4} \operatorname{A} \frac{\operatorname{nl}}{\operatorname{v}} \left( \frac{1}{\operatorname{u}_{r}} - \frac{1}{\operatorname{u}_{l}} \right) = \frac{1}{2} \operatorname{A} \frac{\operatorname{nl}}{\operatorname{v}} \operatorname{d}_{\operatorname{h}} \frac{1}{\operatorname{u}_{r} \operatorname{u}_{l}}$$

Im ersten Falle (A klein) wurde aus der Breite des Absorptionsstreifens der Werth von  $a_h$  gefunden. Aus dem Abstande der beiden Absorptionsstreifen ergabe sich  $c_h R n_o^2$  und somit  $d_h$ . Die Drehung der Polarisationsebene wurde dann den Werth von A bestimmen lassen. Im zweiten Falle wurde die Breite  $\Delta n$  des Absorptionsstreifens die Relation  $\frac{2\Delta n}{a_h n_o^2} = A$  geben oder  $A a_h = \frac{2\Delta n}{n_o^1}$ , wahrend aus der Drehung der Polarisationsebene der Werth von  $\frac{A}{d_h}$  und damit von  $A a_h$  bestimmt werden konnte. Die beiden so ermittelten Weithe von  $A a_h$  mussten übereinstimmen. Die Kriterien erlauben zwischen den beiden Hypothesen A klein gegen 1 und A gross gegen 1 zu entscheiden. Es ist namlich unmöglich, dass, wenn A klein ist, auch  $A a_h = \frac{2\Delta n}{n_o^2}$  sei, denn hier ist  $a_h$  selbst von der Ordnung  $\frac{2\Delta n}{n_o^2}$ ,  $A a_h$  mithin klein gegen  $\frac{2\Delta n}{n_o^2}$ . Bei einem positiven Werthe von  $a_h$  geben beide Hypothesen in grosserem Abstande ausser-

halb der Absorptionsstreifen eine positive Drehung (d. 1 Rechtsdrehung) der Polarisationsebene, zwischen den Absorptionsstreifen dagegen negative (Linksdrehung)

**519.** Fur Licht, welches das magnetische Feld senkrecht zu den Kraftlinien durchsetzt, z B in Richtung dei positiven x-Axe (die Kraftlinien wieder in Richtung der z-Axe genommen) setzen wir alle in den Gleichungen (1) § 514 vorkommenden Vectorcomponenten proportional e^{in (t - x/o)}

Wir haben dann wieder

$$\frac{\partial \mathfrak{X}_h}{\partial t} = n \, i \, \mathfrak{X}_h, \quad \frac{\partial^2 \mathfrak{X}_h}{\partial t^2} = - \, n^2 \, \mathfrak{X}_h, \quad \frac{\partial X}{\partial x} = - \, \frac{i \, n}{o} \, X, \quad \frac{\partial X}{\partial y} = 0 \, \frac{\partial X}{\partial z} = 0$$

nnd die analogen Gleichungen

Wir befriedigen daher wie im § 514 wieder die sammtlichen Gleichungen, indem wir setzen

$$\begin{split} L = 0, & \text{ n1 M} = -v\frac{1}{0}Z, & \text{ n1 } \mathfrak{Y} = v\frac{1}{0}N \\ \mathfrak{X} = 0, & \text{ n1 N} = v\frac{1}{0}Y, & \text{ n1 } \mathfrak{Z} = -v\frac{1}{0}M \\ \mathfrak{X}_h & (1 + a_h n1 - b_h n^2) + c_h R n1 \mathfrak{Y}_h = \varepsilon_h X \\ \mathfrak{Y}_h & (1 + a_h n1 - b_h n^2) - c_h R n1 \mathfrak{X}_h = \varepsilon_h Y \\ \mathfrak{Z}_h & (1 + a_h n1 - b_h n^2) & = \varepsilon_h Z \end{split}$$

oder mit Elimination von M und N

$$\begin{split} \mathfrak{X} &= 0, \quad \mathfrak{Y} = \left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^{2} \mathbf{Y}, \quad \mathfrak{Z} &= \left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{o}}\right)^{2} \mathbf{Z} \\ (\mathfrak{X}_{h} \pm \mathfrak{Y}_{h} \mathbf{1}) \left(1 + \mathbf{a}_{h} \mathbf{1} - \mathbf{b}_{h} \mathbf{n}^{2} \pm \mathbf{c}_{h} \mathbf{R} \mathbf{n}\right) &= \varepsilon_{h} \left(\mathbf{X} \pm \mathbf{Y} \mathbf{1}\right) \\ \mathcal{Z}_{h} \left(1 + \mathbf{a}_{h} \mathbf{n} \mathbf{1} - \mathbf{b}_{h} \mathbf{n}^{2}\right) &= \varepsilon_{h} Z \end{split}$$

Verstehen wir unter p und q dieselben Grossen wie oben, so wird wieder

$$\begin{array}{l} \mathfrak{X} + \mathfrak{Y}1 = X + Y1 + \Sigma \left( \mathfrak{X}_{h} + \mathfrak{Y}_{h} 1 \right) = p \left( X + Y1 \right) \\ \mathfrak{X} - \mathfrak{Y}1 = X - Y1 + \Sigma \left( \mathfrak{X}_{h} - \mathfrak{Y}_{h} 1 \right) = q \left( X - Y1 \right) \end{array}$$

und dazu kommt

$$\beta = Z + \Sigma \beta_h = r Z$$
, we  $r = 1 + \Sigma \frac{\varepsilon_h}{1 + a_h n_1 - b_h n^2}$ .

Setzt man in die letzten Gleichungen die oben gefundenen Werthe  $\mathfrak{X} = 0$ ,  $\mathfrak{Y} = \left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2 \mathbf{Y}$ ,  $\mathfrak{Z} = \left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2 \mathbf{Z}$  ein, so ergiebt sich

Wenn Z von Null verschieden sein soll, so folgt aus der dritten Gleichung  $\left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2 = 1$  Fur diesen Werth von o lassen sich die ersten beiden Gleichungen



nur durch X=Y=0 befriedigen Die Lösung stellt gradling polarisirtes Licht dar, dessen electrische Schwingungen die Richtung der Kraftlinien haben, und dessen Fortpflanzungsgeschwindigkeit und Absorption von dem magnetischen Felde unabhangig sind Andererseits kann man die Gleichungen befriedigen, indem man Z=0 setzt Dann hat man

$$X = \left(-1 + \frac{1}{p} \left(\frac{v}{o}\right)^2\right) Y_1 = \left(1 - \frac{1}{q} \left(\frac{v}{o}\right)^2\right) Y_1$$

und demnach

$$\left(\frac{1}{p} + \frac{1}{q}\right) \left(\frac{v}{o}\right)^2 = 2$$
 oder  $\left(\frac{o}{v}\right)^2 = \frac{1}{2} \left(\frac{1}{p} + \frac{1}{q}\right)$ 

Die Grossen p und q sind ohne Feld einander gleich. Durch das magnetische Feld werden sie von einander verschieden, aber der Unterschied ist wie oben gezeigt nur in der Umgebung der Absorptionsstreifen merklich. Nun soll  $\left(\frac{o}{v}\right)^2$  gleich dem arithmetischen Mittel von  $\frac{1}{p}$  und  $\frac{1}{q}$  sein. Es muss daher abgesehen von der Umgebung der Absorptionsstreifen  $\frac{1}{p}\left(\frac{v}{o}\right)^2$  sowohl wie  $\frac{1}{q}\left(\frac{v}{o}\right)^2$  sehr nahe gleich 1 sein. Die aussei in dei Umgebung der Absorptionsstreifen muss X gegen Yi sehr klein, das Licht also sehr nahe linear polarisirt sein. Die electrischen Schwingungen sind dabei senkriecht zu den Kraftlinien. In der Umgebung des Absorptionsstreifens dagegen kann X einen betrachtlichen Bruchtheil von Yi ausmachen. Der electrische Vector führt hier also Schwingungen aus, die auch in der Richtung des Strahles eine merkliche Componente haben, und nur zusammen mit den Vectoren  $\mathfrak{X}_h$   $\mathfrak{Y}_h$  ergiebt sich die Componente  $\mathfrak{X}=0$ 

**520.** Fur die Schwingungsart X = Y = 0,  $Z \le 0$  ist schon in den obigen Erbrterungen § 517 die Formel der Absorption und Dispersion als Function der Schwingungszahl discutirt Fur die Schwingungsart Z = 0,  $Y \le 0$  dagegen werden die Verhältnisse etwas anders

Wir setzen wie oben § 516 in der Nahe eines Absorptionsstreifens

$$p = 1 - \frac{A}{u_1 - 1}, \quad q = 1 - \frac{A}{u_2 - 1}$$

wo  $u_1 = u - d$ ,  $u_2 = u + d$   $\left( d = \frac{c_h R}{a_h} \right)$ 

Dann wird

W0

$$\left(\frac{v}{o}\right)^2 = \frac{2pq}{p+q} = 1 - \frac{B}{w-1} - \frac{B'}{w'-1},$$

$$B = \frac{A}{2} \left(1 - \frac{A}{\sqrt{4 d^2 + A^2}}\right), \quad w = u - \frac{A}{2} - \frac{1}{2} \sqrt{4 d^2 + A^2}$$

$$B' = \frac{A}{2} \left(1 + \frac{A}{\sqrt{4 d^2 + A^2}}\right), \quad w' = u - \frac{A}{2} + \frac{1}{2} \sqrt{4 d^2 + A^2}$$

B und B' sind beide positiv und kleiner als A, denn es ist B + B' = AWenn daher A klein gegen 1 ist, so muss auch der absolute Betrag von  $\frac{B}{w-1} + \frac{B'}{w'-1}$ , der ja kleiner als B+B' sein muss, klein gegen 1 sein. Daher kann man bis auf Glieder 2 Ordnung setzen

$$\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{0}} = 1 - \frac{1}{2} \frac{\mathbf{B}}{\mathbf{w} - 1} - \frac{1}{2} \frac{\mathbf{B}'}{\mathbf{w}' - 1}$$

und damit wird dei Brechungscoefficient  $\frac{v}{\omega}$ 

$$\frac{\mathbf{v}}{\omega} = 1 - \frac{1}{2} \frac{\mathbf{B}\mathbf{w}}{\mathbf{w}^2 + 1} - \frac{1}{2} \frac{\mathbf{B}'\mathbf{w}'}{\mathbf{w}'^2 + 1}$$

und der Absorptionscoefficient z ergiebt sich aus der Gleichung

$$\frac{\kappa \cdot v}{n} = \frac{1}{2} B \frac{1}{1 + w^2} + \frac{1}{2} B' \frac{1}{1 + w'^2}$$

Die Absorption z setzt sich also durch Superposition der beiden Curven

$$\frac{1}{2} \frac{Bn}{v} \frac{1}{1+w^2}$$
 und  $\frac{1}{2} \frac{B'n}{v} \frac{1}{1+w'^2}$ 

zusammen Die erste hat, wenn wir die geringe Veranderlichkeit von n vernachlassigen, ihr Maximum bei

$$u = \frac{A}{2} + \frac{1}{2} \sqrt{4 d^2 + A^2} d \cdot \frac{n - n_0}{n_0} = \frac{1}{2} a_h n_0 u = \frac{\epsilon_h}{4} + \sqrt{\frac{1}{4} c_h^2 R^2 n_0^2 + \frac{1}{16} \epsilon_h^2}$$

und das Maximum hat den Werth  $\frac{1}{2} \frac{Bn}{v}$  Die zweite Curve hat ihr Maximum

bei 
$$u = \frac{A}{2} - \frac{1}{2} \sqrt{4 d^2 + A^2} d_1 \frac{n - n_0}{n_0} = \frac{\epsilon_h}{4} - \sqrt{\frac{1}{4} c_h^2 R^2 n_0^2 + \frac{1}{16} \epsilon_h^2}$$
 und das

Maximum hat den Werth  $\frac{1}{2} \frac{B'n}{v}$  Beide Curven sind nach beiden Seiten vom Maximum aus symmetrisch. Sie unterscheiden sich nur durch den Maassstab ihrer Ordinaten und durch die Abscisse ihres Maximums. Die beiden Absolptionsstreifen liegen also nicht in gleichen Entfernungen von der Stelle  $n_0$  der Schwingungszahl der ungestorten Linie und sind nicht von gleicher Intensität. Der Absorptionsstreifen auf der Seite der grösseren Schwingungszahlen liegt weiter von der ungestorten Linie entfernt und hat eine geringere Intensität als

der Absorptionsstreifen auf der anderen Seite Der Unterschied in den Entfernungen ist im Maassstab der Grosse u gleich A, d h ein kleiner Bruchtheil der Breite des Absorptionsstreifens, der in demselben Maassstab wohl

nicht kleiner als 1 angenommen werden kann (denn für  $w=\pm \frac{1}{2}$  wurde  $\varkappa$  erst auf  $\frac{4}{5}$  seines Maximalbetrages gesunken sein) Der Unterschied in den

Maximal werthen von  $\kappa$  ist  $\frac{1}{2}$  in  $\frac{A^2}{\sqrt{4\,d^2+A^2}}$  Sobald das Feld hinreichend

gross 1st, um die beiden Absorptionsstreifen deutlich zu trennen, muss der Abstand der beiden Maxima (d 1  $\sqrt{4 \, \mathrm{d}^2 + \mathrm{A}^2}$  1m Maassstab von u) gross gegen die Breite der Absorptionsstreifen sein Daher muss 2d gross gegen 1 und a fortiori gross gegen A sein Der Unterschied in den Maximalwerthen wird daher

Kayser, Spectroscopie II

enter in the little

nui ein kleiner Bruchtheil von  $\frac{1}{2}\frac{n}{v}$  A Das ist der Werth von  $\varkappa$  fui den mittleren vom magnetischen Felde nicht beeinflussten Absorptionsstreifen des Lichtes, dessen Schwingungen den Kraftlinien parallel sind. Die Summe der beiden ungleichen Werthe von  $\varkappa$  für die seitlichen Absorptionsstreifen ist gleich dem Werthe von  $\varkappa$  für den mittleren Absorptionsstreifen

$$\frac{1}{2} B \frac{n}{v} + \frac{1}{2} B' \frac{n}{v} = \frac{1}{2} A \frac{n}{v}$$

521. Wenn man andererseits einen grossen Werth von A volaussetzt, so ist im Maassstab von u der mittlere Absorptionsstreisen etwa von der Breite A, und es muss 2d gross gegen A sein, wenn die seitlichen Absorptionsstreisen gut getrennt sein sollen von dem mittleien B und B' sind dann wenig von  $\frac{A}{2}$  verschieden, und da w' - w =  $\sqrt{4d^2 + A^2}$ , so ist w' gloss gegen A, wenn w von der Ordn A ist und umgekehrt Daher hat man in der Nahe von w = 0 genahert

 $\left(\frac{\mathbf{v}}{0}\right)^2 = 1 - \frac{\mathbf{B}}{\mathbf{w} - 1}$ 

und in der Nahe von w'= o genahert

$$\left(\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{0}}\right)^2 = 1 - \frac{\mathbf{B}'}{\mathbf{w}' - 1}$$

Fur diese beiden Gleichungen gelten genau dieselben Betrachtungen, die wir oben fur die Gleichung

 $\left(\frac{v}{o}\right)^2 = 1 - \frac{A}{u-1}$ 

angestellt haben, nur das B resp B' an Stelle von A treten und w resp w' an Stelle von u

So haben wir, wie oben § 517,

1 fur w innerhalb 0 bis B

$$\frac{\mathbf{v}}{\omega} = \frac{\mathbf{B}}{2 \mathbf{w} \sqrt{\mathbf{w}(\mathbf{B} - \mathbf{w})}}, \quad \frac{\mathbf{v} \mathbf{v}}{\mathbf{n}} = \sqrt{\frac{\mathbf{B} - \mathbf{w}}{\mathbf{w}}},$$

2 fur w ausserhalb 0 bis B, aber von der Ordnung von B

$$\frac{\mathbf{v}}{\omega} = \sqrt{\frac{\mathbf{w} - \mathbf{B}}{\mathbf{w}}}, \quad \frac{\mathbf{v} \, \mathbf{v}}{\mathbf{n}} = \frac{\mathbf{B}}{2 \, \mathbf{w} \, \sqrt{\mathbf{w} \, (\mathbf{w} - \mathbf{B})}}$$

und analog fur w'

Bei den beiden seitlichen Absorptionsstreifen liegt wieder das Maximum in der Nahe von w=0 resp w'=0, aber die Absorptionscurve ist nicht symmetrisch zum Maximum, wie in dem Falle des kleinen Werthes von A, sondern fallt nach der Seite der kleineren Schwingungszahlen steil ab, nach der Seite der grosseren Schwingungszahlen wird die Absorption eist etwa von w=b resp w'=b' an sehr klein Ebenso reicht der mittlere Absorptionsstreifen von u=0 etwa bis u=a Die seitlichen Absorptionsstreifen liegen zu dem mittleren unsymmetrisch und sind von ungleicher Breite Der Streifen auf der Seite der grosseien Schwingungszahlen ist schmalei und liegt in

grosserem Abstande vom mittleren Die Rander der Absorptionsstreifen nach der Seite der kleineren Schwingungszahlen liegen zu einander, wie die Mitten der Absorptionsstreifen bei der Annahme eines kleinen Werthes von A, und die Breiten sind den fiuheren Maximis proportional Die Unsymmetrie wird aber wieder wie im ersten Fall klein sein, wenn die seitlichen Streifen von dem mittleren hinreichend getrennt sein sollen, denn dann muss d gross gegen A sein, und damit wird sowohl der Unterschied in der Breite wie in der Lage zum mittleren Streifen klein

Die Unsymmetrie ist von Reese!) und von Zeeman2) beobachtet worden Der Unterschied in den Foitpflanzungsgeschwindigkeiten der beiden senkrecht zu einander polarisirten Lichtarten ist von Voigt und Wiechert beobachtet, wie schon im ersten Abschnitt beschrieben ist. Wenn die seitlichen Absorptionsstreifen hinreichend von einander getiennt sind, so dass in der Nahe des einen Streifens das Glied  $\frac{B'}{w'-1}$  in der Nahe des anderen das Glied  $\frac{B}{w-1}$  vernachlassigt werden kann, so unterscheidet sich die Discussion des Ausdrucks fur  $\left(\frac{v}{o}\right)^2$  in nichts von dei Discussion, die oben für das Licht gegeben worden ist, das in der Richtung der Kraftlinien das magnetische Feld durchsetzt

522. Aehnlich wie bei der Auffassung von H A Lorentz die complichteren Formen der Zeilegung von Spectrallinien im magnetischen Felde durch die Annahme von mehr als drei Freiheitsgraden bei den Schwingungen der Molecule erklart werden mussen, so ist es auch bei der Voigtschen Voigt3) gesellt dem Vector \$\mathbb{X}_h \mathbb{O}_h \mathbb{O}_h\$ andere Vectoren \$x_h, y_h, z_h; x'h, y'h, z'h zu, welche Eigenschwingungen mit deiselben Schwingungsperiode ausfuhren konnen und unter einander durch lineare Relationen gleichnamiger Componenten und ihrer Ableitungen verbunden sind Dadurch werden neue Freiheitsgrade eingeführt, und dem entsprechend ergiebt die Einwirkung des magnetischen Feldes mehr als drei Componenten Den Absorptionsstreifen, deren Gesetze Voigt entwickelt, entsprechen nach dem Kirchhoffschen Gesetz im Emissionsspectrum helle Linien

## VIERTER ABSCHNITT

## Die spectralanalytischen Resultate

523. Eine grosse Anzahl von Limen werden durch die Einwirkung des magnetischen Feldes in 3 Componenten zerlegt, wie der einfachste Ansatz der Theorien von H A Lorentz und von W Volgt es ergiebt. In Richtung

¹⁾ H M Reese, Astrophys J 12 p 134 (1900)

²⁾ P Zeeman, Some observations concerning an asymmetrical change of the spectral lines of iron, radiating in a magnetic field Zittingsversl Akad Amsterdam 8 p 328-331 (1899) und Weiteres zur unsymmetrischen Aenderung der Spectrallinien in einem Magnetfelde Arch Néerl, (2) 5 p 237—241 (1901)

³⁾ W Voigt, Weiteres zur Theorie des Zeemaneffectes Wiedem Ann 68 p 353-364 (1899) 42*

der Kraftlinien sieht man die mittlere Componente nicht, der en Schwingungen den Kraftlinien parallel sind und daher keine Transversalschwingungen verursachen konnen, die sich in Richtung der Kraftlinien fortpflanzen. Das Licht der beiden seitlichen Componenten ist in Richtung der Kraftlinien gesehen circularpolarisirtund zwar entspricht der grosseren Schwingungszahl der Drehungssinn einer Rechtsschraube, die sich in der Richtung der Kraftlinien bewegt, der kleineren Schwingungszahl dagegen entspricht der entgegengesetzte Drehungssinn. Wenn ein electrisch geladenes Massentheilchen, das sich frei um seine Gleichgewichtslage bewegt, die Ursache der Lichtwellen ist, so folgt, wie schon oben bemerkt wurde, aus diesem Drehungssinn, dass es negativ geladen sein muss. Denn bei positiver Ladung wurden die rotirenden Bewegungen im umgekehrten Sinne beschleunigt und verzogert werden

Diese in drei Componenten gespaltenen Linien, die sogenannten "normalen Triplets", obgleich zahlreich vorhanden, bilden aber keineswegs die Zunachst verhalten sich die Bandenlinien abweichend der Stickstoffbanden, der Cyanbanden, der Quecksilberbanden sind in kraftigen Feldern beobachtet worden und es ist keine Zerlegung an ihnen constatirt worden In Bezug auf Untersalpetersaure Jod und Brom sind die Angaben nicht vollig im Einklang Right glaubt eine Zeilegung dei Linien constatirt zu haben, indem er die Absorption des Dampfes in Richtung der Kraftlinien beobachtete Das Licht geht durch gekreuzte Nicols und man bemerkt beim Einschalten des magnetischen Feldes ein Aufhellen des Gesichtsfeldes¹) dessen wendet Cotton ein, dass er direct keine Zerlegung der Bandenlinien der Untersalpetersaure habe beobachten konnen und bei Jod- und Bromdampfen habe er keine Doppelbrechung senkrecht zu den Kraftlinien constatiren konnen²) Jedenfalls ist die Einwirkung auf die Bandenlimen klein, wenn sie überhaupt vorhanden ist Man ist geneigt zu der Annahme, dass die Lichtschwingungen der Bandenlinien von der Bewegung der positiv geladenen chemischen Atome selbst herruhren Das wurde die Kleinheit der Einwirkung des magnetischen Denn fur die negativ geladenen Massentheilchen, deren Feldes erklaren Schwingungen die in drei Componenten zerlegten Linien erzeugen, findet man für das Verhaltniss von Masse zu Ladung einen etwa 1000 Mal kleineien Werth, als sich fur das Wasserstoffatom bei der Electrolyse ergiebt Einwirkung des magnetischen Feldes auf das Wasserstoffatom musste daher etwa 1000Mal kleiner sein und auf schwerere Atome noch kleiner, wenn wir sie nur mit derselben Ladung belegt vorstellen Es kann sehr wohl sein, dass diese geringe Einwirkung zwar nicht direct an den Spectrallinien wahrgenommen wird, wohl aber durch die Drehung der Polarisationsebene zwischen gekreuzten Nicols Denn bei der Aufhellung des Feldes hat man es mit der Gesammtwirkung auf alle Bandenlinien zu thun

¹⁾ A Righi, Sur l'absorption de la lumière produite par un corps placé dans un champ magnétique C R 127 p 216—219 (1898), C R 128 p 45—48 (1899)

2) A Cotton, Le Phenomene de Zeeman p 100 (1899)

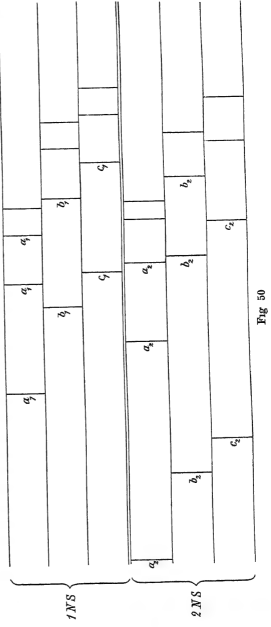
525. Abweichend von den normalen Triplets sind ferner alle Linien, die zu den von Kayser und Runge und von Rydberg untersuchten Serien gehoren Sie haben im Allgemeinen mehr als drei Componenten Unter ihnen

sind eine ganze Reihe von verschiedenen Typen vertreten, die sich jedes Mal bei den Linien derselben Serie wiederholen Ebenso wiederholen sie sich in den Spectren verschiedener Elemente, deren Serien einander entsprechen

Ich beginne mit der Beschreibung der Serien des Quecksilberdampfes, weil diese am vollstandigsten untersucht sind

Wir haben hier nach der Bezeichnung von Kayser und Runge zwei Nebenserien Jede Nebenserie besteht aber eigentlich aus drei Serien, deren Schwingungszahlen sich nur um Constante unterscheiden, also in der Scala der Schwingungszahlen gezeichnet congruente Figuren geben, die gegen einander versetzt sind (Fig 50)

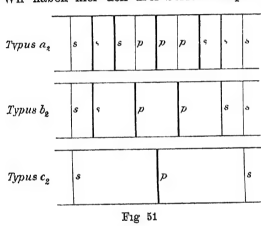
Die Intensitäten nehmen innerhalb einer Serie mit wachsenden Schwingungszahlen rasch ab Kayser und Runge haben ihre Beobachtungen ausgeführt, indem sie Quecksilber im electrischen Lichtbogen verdampfen liessen Es lasst sich nun aber der electrische Bogen nicht in ein intensives magnetisches Feld bringen, weil intensive Felder nur in kleiner Ausdehnung herzustellen sind Man ist daher hier auf das Licht des electrischen Funkens



oder auf das Licht der Geisslerschen Rohre angewiesen. Hier werden nun die Linien für die grosseren Schwingungszahlen so schwach, dass sie nicht alle haben beobachtet werden konnen. Nur die in der Figur mit Buchstaben bezeichneten Linien sind im magnetischen Felde untersucht worden. Von den

Limen der ersten Nebenserie ist zunachst noch zu bemerken, dass sie nicht einfach sind. Jede von ihnen besteht aus einer Hauptlime mit Satelliten von kleinerer Schwingungszahl So haben die mit a, bezeichneten Limen je diei Satelliten, die mit b, bezeichneten je zwei, die mit c, bezeichneten je einen Im magnetischen Felde nun werden alle diese Linien, Hauptlimen und Satelliten, in Componenten gespalten Die Hauptlimen derselben Serie werden in derselben Weise gespalten, und ebenso werden einander entsprechende Satelliten derselben Serie in derselben Weise gespalten, soweit die Genauigkeit dei Beobachtung hier reicht Die verschiedenen Satelliten einer Hauptlime werden aber in verschiedener Weise zerlegt Ebenso weiden die Linien verschiedener Serien in verschiedener Weise zerlegt

526. Ich beginne mit der Beschreibung der zweiten Nebenserie, weil da keine Satelliten existiren und die Verhältnisse insofern einfacher sind Wir haben hier den drei Serien entsprechend drei Typen (Fig 51)



Bei allen Linien derselben Serie wiederholt sich derselbe Typus und zwar bleiben die Abstande entspiechender Componenten in der Scala der Schwingungszahlen gemessen für alle Linien die gleichen, so dass der Typus in der Scala der Schwingungszahlen gezeichnet für alle Linien durch dieselbe Figur dargestellt wird. Dies hat allerdings bei nicht mehr als drei Linien constatirt werden konnen, erstens weil die Intensitaten der Linien

mit wachsender Schwingungszahl sehr klein werden und zweitens weil die Abstande der Componenten mit wachsendei Schwingungszahl in der Scala der Wellenlangen, wie sie die Beugungsgitter liefern, sehr rasch abnehmen. Denn da d $\lambda = -\lambda^2 d \ (\lambda^{-1})$ , so mussen den in der Scala dei Schwingungszahlen gleichen Abstanden in der Scala der Wellenlangen Abstande entsprechen, die dem Quadrat der Wellenlange proportional sind. Der Typus c₂ unterscheidet sich von dem der normalen Triplets nur dadurch, dass die Abstande der Componenten in der Scala der Schwingungszahlen gemessen bedeutend grossei sind als die der normalen Triplets. Die Intensität der seitlichen Componenten ist wie bei den normalen Triplets geringer als die Intensität der mittleren Componente

**527.** Der Typus b₂ kann so beschrieben werden, dass man jede Componente des Typus c₂ sich in zwei spalten lasst. Die Intensität dei beiden mittleren Componenten ist grosser als die der seitlichen Componenten. Von den seitlichen ist jedesmal die innere Componente die starkere. Die electrischen Schwingungen der beiden mittleren Componenten sind den Kraftlinien parallel

In Richtung der Kraftlinien gesehen verschwinden sie Dies beweist, dass in der Lichtquelle eine freie Bewegung der geladenen Theilchen parallel den Klaftlinien nicht moglich ist, sondern dass die Bewegung parallel den Kraftlinien verkuppelt sein muss mit einer Bewegung, die nicht zu den Kraftlinien parallel ist Denn ware eine isolirte Bewegung parallel den Kraftlinien moglich, so wurde sie durch das magnetische Feld gar keine Storung erfahren, die Schwingungsperiode musste daher die gleiche sein, wie bei Ausschaltung Wenn das electrische Theilchen z B gezwungen ware sich auf einer Scheibe rotirend zu bewegen, so wurde ein Drehungsmoment entstehen, das die Scheibe senkrecht zu den Kraftlinien einzustellen sucht Hat nun die Scheibe Tragheit und zugleich Bewegungsfreiheit, so wird sie um die Stellung senkrecht zu den Kraftlinien hin und her pendeln, wahrend das electrische Theilchen gleichzeitig Schwingungen auf ihr ausfuhrt Ist n die Anzahl der Schwingungen auf der Scheibe in  $2\pi$  Secunden und  $\nu$  die Anzahl der Schwingungen der Scheibe in derselben Zeit, so wird, wenn v sehr klein gegen nist, die Componente der Schwingung parallel den Kraftlinien aufgefasst werden konnen als eine Smusschwingung von der Schwingungszahl n, deren Amplitude sich proportional einem Sinus mit der Schwingungszahl  $\nu$  ändert  $a \sin(\nu t) \sin(n t) = \frac{a}{2} \cos(n - \nu) t - \frac{a}{2} \cos(n + \nu) t$ ıst aber

Mithin wurden damit durch das magnetische Feld zwei parallel zu den Kraftlinien schwingende Componenten mit den Schwingungszahlen n $-\nu$  und n $+\nu$ Diese Vorstellung ist von Preston i) entwickelt worden im Anschluss an fruhere Erorterungen von G Johnstone Stoney?) licher Weise wurden auch die seitlichen Componenten, die den rotirenden Bewegungen auf der Scheibe entsprechen, aufgespalten werden, aber, so viel ich sehe, wurde hier die Amplitude zwischen zwei nicht einander entgegengesetzten

Grenzen mit der halben Schwingungszahl  $\frac{\nu}{2}$  oscilliren Wenn wir die rotirende Bewegung wie oben in der complexen Form

schreiben, so geht sie dadurch über in

$$a\left(1+b\sin\left(\frac{\nu}{2}t\right)\right)e^{n't_1}$$

und dem wurden im Spectrum drei Linien mit den Schwingungszahlen

$$n', n' + \frac{\nu}{2}, n' - \frac{\nu}{2}$$

entsprechen, von denen die beiden ausseren die gleiche Intensität haben mussten Wir mussten also im Ganzen sechs senkrecht zu den Kraftlinien und zwei parallel zu den Kraftlinien schwingende Componenten im Spectrum beobachten,

¹⁾ Th Preston, Radiating phenomena in a strong magnetic field Dublin Trans (2) 7 p 7-22 (1899)

²⁾ Siehe diesen Band § 469

was nicht der Fall ist Uebrigens ist diese Vorstellung von Preston einbegriffen in den allgemeinen Satzen von Lorentz, dass bei einei Einführung von n Freiheitsgraden n Componenten entstehen. Wie der Mechanismus gestaltet ist, der die beobachteten Componenten erzeugt, lasst sich aus den Componenten allein nicht erschließen. Denn es muss sehr viele verschiedene Hypothesen geben, die in ihren Folgerungen übereinstimmen

528. Der Typus a, kann so beschrieben werden, dass man jede Componente des Typus c, sich in drei spalten lasst. Die mittleren drei, die parallel den Kraftlinien schwingen, sind den ausseren hier an Intensität nicht überlegen. Die mittelste unter den drei mittleren ist die starkste. Von den seitlichen senkrecht zu den Kraftlinien schwingenden scheinen die beiden innersten starker als die übrigen zu sein (vergl Fig 51, p 662)

Die aussersten beiden Componenten sind die schwachsten. Bei dei grunen Quecksilberlinie 5461, die diesen Typus besitzt, sind Veranderungen in den Intensitatsverhaltnissen beobachtet worden. Auf einigen Aufnahmen sind namlich von den je drei seitlichen Componenten nicht die beiden inneisten, sondern die mittleren die starksten. Diese Veranderungen sind nicht aufgeklart Vielleicht hangen sie damit zusammen, dass dicht neben der grunen Quecksilberlinie schwache Linien liegen, die auch durch das magnetische Feld zeilegt werden. Ihre Componenten konnen mit denen der Quecksilberlinie bei bestimmten Feldstarken zusammenfallen, bei anderen von ihnen verschieden sein

529. Die Abstande der Componenten wachsen bei allen beobachteten Typen mit der Feldstarke, und zwar wachsen sie in der gleichen Weise, d h. wenn dei Uebergang zu einer grosseren Feldstarke die Abstande dei Componenten bei dem einen Typus in einem gewissen Verhaltniss vergrossert, so werden die Abstande der Componenten bei den anderen Typen in demselben Verhaltniss vergrossert Reese 1) und Kent 2) behaupten beide, dass bei dem Typus a, bei Feldstarken von über 18000 C G S die Abstande weniger rasch wachsen, als bei den Typen b, und c, Da sie indessen beide die Componenten des Typus a, nicht alle getrennt haben, so haben ihre Messungen geringes Gewicht Bei grossen Feldstarken wird namlich die Ausdehnung des Raumes, wo die Feldstarke am grossten ist, gering Die Lichtquelle ragt dann leicht in Theile von geringerer Feldstarke Damit verwischen sich die Componenten und eine genaue Bestimmung ihrer Abstande wird verhindert Runge und Paschen³) haben bei vollkommener Trennung der Componenten keine Ungleichheiten in der Zunahme der Abstande bei den verschiedenen Typen constatiren konnen Reese und Kent behaupten ferner, dass die Abstande der Componenten nicht der Feldstarke proportional wachsen, sondern dass mit grossen Feldstarken die Abstande etwas langsamer wachsen Zwar sind auch nach der Theorie die Abstande der Componenten der Feldstärke nicht streng

¹⁾ H M Reese, Astrophys J 12 p 127 (1900)

²⁾ N A Kent, Astrophys J 13 p 294 (1901)

³⁾ C. Runge und F Paschen, Abhandl der Berl Akad 1902

proportional Denn in der oben abgeleiteten Schwingungszahl für das normale Triplet n $\pm \frac{1}{2} \frac{e}{m}$  H sind Glieder 2 Ordnung vernachlassigt, aber solange

 $\frac{e}{m}$  H so klein gegen n ist, wie die Beobachtungen es zeigen, wurden die Glieder der zweiten Ordnung viel zu klein sein, um wahrgenommen zu werden Mir scheint die Thatsache, dass Reese sowohl wie Kent die Componenten des Typus  $a_2$  nicht getrennt haben, anzudeuten, dass bei starken Feldern ihre Lichtquelle in schwachere Theile des Feldes übergriff Sie schrieben dann die gemessenen Abstande einer zu grossen Feldstarke zu

Bei einer Feldstarke von ungefahr 24600 C G S finden Runge und Paschen für die Typen a₂, b₂, c, die folgenden Abstände der Componenten von der ungestorten Linie gemessen in Schwingungszahlen (Anzahl der Schwingungen, die das Licht auf 1 cm Weglange ausführt)

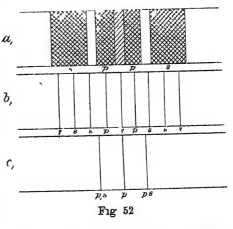
Die mit p bezeichneten Abstande entsprechen Schwingungen parallel den Kraftlinien, die übrigen entsprechen Schwingungen senkrecht zu den Kraftlinien. Es scheint danach, dass sich dieselben Abstande bei den drei Typen zum Theil wiederholen. Lasst man vom Typus a. die drei Componenten —  $1\,07$ , 0,  $+\,1\,06$  wegfallen, so erhält man die Abstande des Typus b. Ebenso stimmen die Abstande des Typus c. mit denen der aussersten und mittelsten Componente des Typus a. überein

530. Was die Typen der ersten Nebenserie betrifft, so ist zu unterscheiden zwischen den Hauptlinien und den Satelliten

Die Typen der Hauptlinien (Fig. 52) sind

Beim Typus a, sind die Componenten breit, die mittleren beiden fliessen zusammen und es kann die Aufhellung zwischen ihnen moglicher Weise darauf bei ühen, dass das Licht in den vorderen Theilen der Geisslerschen Rohre, wo die Feldstarke gering ist, absorbirt wird

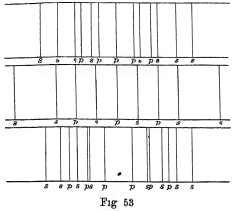
Jede von diesen drei Hauptlinien ist auf dei Seite der kleineren Schwingungszahlen von Satelliten begleitet, die erste von drei Satelliten, die zweite von zweien, die dritte von einem (Fig 53, 54, 55)

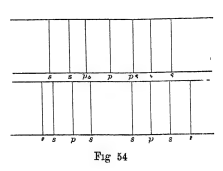


Die Satelliten zeichnen sich durch eine sehr grosse Anzahl von Componenten aus Die mittelste Componente ist, wo sie bei den Satelliten auftritt, schwach

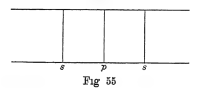
Typus dei Satelliten von a, ın der Reihenfolge ihrer Schwingungszahlen

Typus der Satelliten von b,





Typus der Satelliten von c.



531. Bei der Feldstarke von etwa 24600 C G S haben Runge und Paschen fur die Typen der ersten Nebenserie in der Scala der Schwingungszahlen die folgenden Abstande bestimmt

Die mit p bezeichneten Abstande entsprechen Schwingungen parallel den Kraftlinien Bei den mit p,s bezeichneten fallen die parallel und senkrecht schwingenden Componenten zusammen

Es scheint, dass auch hier, wie bei der zweiten Nebenserie, gewisse Abstande haufiger vertieten sind, und zwar gerade solche, die auch bei der zweiten Nebenserie vorkommen. Besonders haufig kommt der Abstand etwa ± 1 10 vor. Dieser Abstand ist als der der normalen Triplets anzusprechen, von denen im Quecksilberspectrum von Runge und Paschen sieben mit den Wellenlangen 5790, 4916, 4348, 4108, 3907, 3902, 2848 beobachtet worden sind Die Abstande der Componenten betragen im Mittel

$$-106$$
 0  $+108$ 

Ausserdem sind noch drei Triplets bei  $\lambda=5769,\ 4339,\ 4078$  mit etwas grosseren Abstanden —1 24, 0, +1,25, —1 31, 0, +1 34, —1 61, 0, +1 65 beobachtet worden Die starke Linie  $\lambda=2537$  spaltet sich in zwei Componenten, die, wie es scheint, für die Schwingungen parallel und senkrecht zu den Kraftlinien zusammenfallen Die Abstande fanden sich bei derselben Feldstarke gleich  $\pm$  1 79

532. Die beschriebenen Typen wiederholen sich bei den Spectren der Elemente, deren Serienspectrum dem des Quecksilbers analog ist. Das sind die Elemente Mg, Ca, Sr, Zn, Cd1) Genauer sind bisher nur die Typen a, b, c, Ein Unterschied ist in sofern der zweiten Nebenserie beobachtet worden vorhanden, als bei der ersten Nebenserie nicht so viele Satelliten gefunden Auch liegen sie bei den Elementen von werden wie beim Quecksilber kleinerem Atomgewicht der Hauptlinie so nahe, dass ihre Beobachtung schwierig wird, besonders bei der Zerlegung im magnetischen Felde So weit die bisheilgen Messungen reichen, wiederholen sich die Typen genau mit den gleichen Abstanden der Componenten bei derselben Feldstarke, wenn man sie in der Scala der Schwingungszahlen zeichnet Waien die Linien normale Triplets, so wurde die theoretische Erklarung dieses Gesetzes, wenn wir H A Lorentz' Anschauung zu Grunde legen, darin bestehen, dass bei all diesen Schwingungen das Verhaltniss der electrischen Ladung zur Masse der schwingenden Theilchen dasselbe ware, gleichgultig, mit welchem Elemente wir es zu thun hatten Die complicirten Formen der verschiedenen Typen und ihre Zusammengehörigkeit mit den Seisen zeigen, dass die Verhaltnisse nicht so einfach liegen Es sind nicht einzelne frei um ihre Gleichgewichtslage schwingende electrisch geladene Massentheilchen, die das Spectrum erzeugen, sondern es sind Bewegungen von electrisch geladenen Massentheilchen, mit mindestens so viel Freiheitsgraden als die zerlegte Linie Componenten hat Ich stelle mir voi, dass die Linien einer Serie zu demselben Schwingungssystem gehoren Dann musste das System unendlich viele Freiheitsgrade haben, von denen immei so viele als die Linien der Serie im magnetischen Felde Componenten besitzen, ausserhalb des Feldes die gleiche Schwingungsperiode haben. Die Ladungen der Theilchen wurden in der allgemeinen Form der Lorentzschen Gleichungen ın den Grossen cık vorkommen, die auch die Feldstärke als Factor enthalten

¹⁾ Vergl Kap VIII

Sie bestimmen bei gegebenen Geschwindigkeiten  $\frac{d\,p}{d\,t}$  die Kraft, mit der das magnetische Feld storend auf die Bewegung einwirkt. Die Factoren m dagegen enthalten die Massen dei schwingenden Theilchen, da sie für gegebene Geschwindigkeiten  $\frac{d\,p}{d\,t}$  die kinetische Energie bestimmen. Wenn nun bei zwei verschiedenen Systemen die Zerlegung ihrer verschiedenen Schwingungsperioden durch das magnetische Feld in dei Scala der Schwingungszahlen gemessen bei der gleichen Feldstarke die gleiche ist, so kann das so aufgefasst werden, dass bei beiden Systemen die Ladungen und die Massen der schwingenden Theilchen die gleichen sind, und nur die Krafte, mit denen bei Ausweichung aus dei Gleichgewichtslage die Systeme der Gleichgewichtslage wieder zustreben, verschieden sind

Auch bei den compliciteren Typen der Serienlinien beobachtet man in Richtung der Kraftlinien Circularpolarisationen und immer findet man, dass die Rechtsdrehung beschleunigt, die Linksdiehung verzogert wird. Daraus folgt, dass die schwingenden Theilchen negativ geladen sind. Wenn das Gas als Ganzes unelectrisch ist, so mussen den negativ geladenen Theilchen positiv geladene gegenüberstehen. Da deren Bewegung nicht währgenommen wird, so liegt es nahe, ihre Masse als gross gegen die der negativ geladenen anzunehmen. Zugleich werden wir nun die Krafte, welche das System in die Gleichgewichtslage zurückzuführen suchen, auch von den positiv geladenen Massentheilchen abhängig machen, die aber nicht die kinetische Energie des Systems merklich beeinflussen und die sich nicht hinreichend schnell bewegen, um merklich vom magnetischen Felde gestort zu werden

So wurde also die Thatsache, dass wir bei den verschiedenen Elementen denselben Typus der Zerlegung wiederfinden mit gleich grossen Abstanden zwischen den Componenten wenn wir sie in der Scala der Schwingungsdifferenzen messen, wahrend die ungestorte Schwingungsperiode bei verschiedenen Elementen verschieden ist, so aufzufassen sein, dass die negativ geladenen schwingenden Theilchen bei den verschiedenen Elementen dieselbe Masse besitzen, wahrend die positiv geladenen schweieren Theilchen für verschiedene Elemente verschiedene Masse haben. Die verschiedenen Elemente unterscheiden sich danach nur durch die positiv geladenen, nicht durch die negativ geladenen Theilchen Zugleich mussten aber bei den verschiedenen Elementen die gleichen aus positiv und negativ geladenen Theilchen zusammengebauten Mechanismen vorkommen, bei denen immer ebensoviel Freiheitsgrade der gleichen Schwingungszahl entsprechen, wie die Zahl der Componenten einer Linie angiebt

533. Um fur die negativ geladenen Theilchen das Verhaltniss von Ladung e zur Masse m zu berechnen, betrachten wir die von Runge und Paschen im Quecksilberspectrum gemessenen "normalen Triplets" Der Unterschied der Schwingungszahlen der beiden ausseren Componenten ist für

ein Feld von 24600 C G S im Mittel 2,14, wenn wir darunter die Zahlen der Schwingungen verstehen, die auf 1 cm Weglange kommen In  $2\pi$  Secunden wird der Weg  $2\pi v$  zurückgelegt, wo v die Lichtgeschwindigkeit in  $\frac{\rm cm}{\rm sec}$  ist Demnach haben wir zu setzen

$$2,14 \ 2\pi v = \frac{e}{m} H$$

m ist dabei in Grammen, e electromagnetisch in cm  $\frac{1}{2}$  g  $\frac{1}{2}$  und H in cm  $-\frac{1}{2}$  g  $\frac{1}{2}$  sec  1  zu messen Fui H = 24600 ergiebt das  $\frac{e}{m}$  = 1,6 10 7 

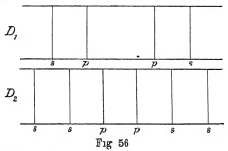
Bei dei Electrolyse ist  $\frac{e}{m} = \frac{N}{A}$  104 etwa, wo N die Werthigkeit des Atoms und A das Atomgewicht bezeichnet Fur ein Wasseistoffatom ware daher  $\frac{e}{m} = 10^4$  Es liegt nahe, in unserm Fall die Ladung der negativ geladenen Theilchen gleich der in dei Electrolyse beobachteten Ladung zu setzen. Denn hier haben wir es auch mit einer ganz bestimmten unveränderlichen Electricitatsmenge zu thun Unter dieser Voraussetzung musste die Masse der negativ geladenen Theilchen etwa der 1600 Theil der Masse eines Wasserstoffatoms Das wurde mit der oben entwickelten Vorstellung übereinstimmen, wonach die Bewegung der positiv geladenen Theilchen gegen die der negativen bei der Zerlegung der Linien nicht in Betracht kommt. Denn die Reaction dei Klafte, welche die negativ geladenen Theilchen in Bewegung setzen, wurde zwar auch die positiv geladenen bewegen, aber bei ihrer mehr als tausend Mal grosseren Tragheit wurden die Bewegungen und damit auch die Storungen durch das magnetische Feld entsprechend kleiner Ein annaheind gleicher Werth von  $\frac{e}{m}$  wird für die negativ geladenen Theilchen gefunden, die man annımmt, um die Erscheinungen der Kathodenstrahlen zu erklären W Wien findet  $\frac{e}{m} = 2 \cdot 10^7$ , E Wiechert  $\frac{e}{m} = 1, 3 \cdot 10^7$ , W Kaufmann etwa  $\frac{e}{m} = 10^7$  Man hat daher guten Grund anzunehmen, dass es sich bei den Kathodenstrahlen um dieselben Theilchen handelt, die eine der Materie der chemischen Elemente gegenuberstehende viel feinere Materie darstellen

534. In den Serien der Alkalien sind drei Serien von Linienpaaren beobachtet oder, wenn man will, 6 Serien, die zu je zweien zusammengefasst
werden, die Hauptserie, die eiste Nebenserie und die zweite Nebenserie Eben
solche Serien sind in den Spectren von Kupfer und Silber und in denen von Aluminium, Indium und Thallium beobachtet worden, nur dass bei den drei letzten
Korpern die Hauptserie nicht gefunden ist. Im magnetischen Felde sind Natrium,
Kupfer, Silber, Aluminium und Thallium beobachtet worden

Von Natrium kennen wir nur die Typen der beiden D-Linien, die das erste Glied der Hauptserie bilden (siehe Fig. 56) D, besteht aus 4, D, aus 6 Componenten Davon schwingen jedes Mal die beiden innersten parallel den Kraft linien Runge und Paschen finden die Abstande, wenn wir die Linien in der Scala der Schwingungszahlen angeben, für eine Feldstarke von etwa 32 000 C G. S

D₁ — 188 — 090 + 0,93 + 185 D₂ — 228 — 143 — 047 + 046 + 135 + 236 die Zahlen für die Abstande der Componenten von D₁ sind sehr nahe gleich dem graden Vielfachen von 0,46, diejenigen von D₂ gleich den ungraden Vielfachen der selben Zahl.

535. Die Hauptserie im Spectrum von Kupfer und von Silber, von der nur das erste Glied beobachtet worden ist, zeigt genau die Typen von D. und D. mit denselben Abstanden bei gleicher Feldstarke. Die zweite Nebensein zeigt überall, wo sie beobachtet ist, dieselben Typen wie die Hauptserie, abei in umgekehrter Reihenfolge. Der Typus von D. entspricht der kleineren Schwingungszahl, der Typus D. der grosseren. Diese Vertauschung der Reihenfolge.



stimmt mit dem Zusammenhange überein, den Rydberg ') zwischen der zweitett Nebenserie und der Hauptserie aufgedeckt hat Auch in den Intensitaten der Linien tritt sie hervor

536. Die erste Nebenserie liefert im magnetischen Felde andere Typilie Bei den vier Elementen Kupfer, Silber, Aluminium und Thallium, wo sie in obachtet ist, ist bei jedem Paai die Linie kleinerer Schwingungszahl auf die Seite der kleineren Schwingungszahlen von einem Satelliten begleitet inbeiden Hauptlinien spalten sich in drei Componenten ahnlich den normalieit ungewohnlich dick, die Componenten der Hauptlinie kleinerei Schwingungszahl sinit ungewohnlich dick, die Componenten der anderen Hauptlinie liegen einandersehr nahe Der Satellit spaltet sich in 8 Componenten Sechs Componenteitschwingen senkrecht zu den Kraftlinien, die beiden anderen schwingen paralleit den Kraftlinien und fallen zwischen die senkrecht schwingenden Genaum. Messungen stehen noch aus. Hier haben wir offenbar einen ahnlichen Fall wie bei den oben betrachteten Serien im Spectrum von Mg, Ca, Sr, Zn, Cd, Hig Es wiederholt sich beim Natrium, beim Kupfer, Silber, Aluminium, Thallium.

¹⁾ J. R. Rydberg, K. Svensk Vetensk Akad Handl 23 Nr 11 (1890) p 59 Verg 3 auch C. Runge und F. Paschen, Ueber die Serienspectra der Elemente Sauerstoff, Schweie- und Selen Wied Ann 61 p 664 (1897)

vermuthlich derselbe Mechanismus, aufgebaut aus den positiv geladenen Atomen ler Elemente und den negativ geladenen viel kleineren intermolecularen Theilchen, leren Schwingungen die verschiedenen Spectien eizeugen. Im magnetischen Felde werden ihre Schwingungen in derselben Weise gestort und geben Anlass zu den beobachteten Typen, die sich mit den gleichen Schwingungsdifferenzen in den verschiedenen Spectren wiederholen. Merkwurdig ist dabei, dass dieselben Typen hier bei Elementen auftreten, die chemisch so wenig verwandt sind wie Aluminium oder Thallium zu Kupfer oder Silber

537. Dieselben Typen werden auch bei gewissen characteristischen Limen im Spectrum von Mg, Ca, Sr, Ba, und vermuthlich auch Cd und Zn beobachtet und es werden dadurch die Vermuthungen von Rydberg1) auf das Glanzendste bestatigt, der diese Linien zu Paaren von gleicher Schwingungsdifferenz zusammengefasst und einander zugeordnet hat Durch die Zerlegung im magnetischen Felde erhalten wir den Beweis, dass sie den bei Na, Cu, Ag, Al, Tl beobachteten Serien von Paaien duichaus entsprechen hat von den beiden starken Calciumlinien H und K,  $\lambda = 3969$  und  $\lambda = 3934$ , die erste den Typus von D, die zweite den Typus von D, Diese beiden Linien sind damit als das erste Glied der Hauptseine aufzufassen, entsprechend den beiden Natriumlinien oder entspiechend den beiden Silberlinien  $\lambda=3383$ und  $\lambda = 3281$  und den beiden Kupferlinien  $\lambda = 3274$  und  $\lambda = 3248$  Die beiden Calciumlinien  $\lambda = 3737$  und  $\lambda = 3706$ , welche dieselbe Schwingungsdifferenz haben wie die Linien H und K, zeigen dieselben Typen in umgekehrter Reihen-Damit kennzeichnet sich dieses Paar als ein Paar dei zweiten Neben-Die erste Nebenserie ist durch die Linien 3179 45 und 3158 98 verserie treten, von denen die eiste von einem Satelliten begleitet ist stimmt mit dem der ersten Nebenseile bei Kupfer, Silbei, Aluminium, Thallium Ganz ebenso hat schon Rydberg 2) diese Calciumlinien aufgefasst, aber so lange die anderen Glieder der Seinen nicht angegeben werden konnten, blieb die behauptete Analogie nur eine Vermuthung Durch das Verhalten ım magnetischen Felde ist die Analogie in einer viel sichreren Weise nachge-In der folgenden Tabelle sind die Wellenlängen der Linien angegeben, die in den Spectien anderer Elemente ausser Na, ('u, Ag, Al, Tl beobachtet sind mit denselben Typen der drei Seilen

The Second Confession of the C	Hauptserie Typus Typus von D, von D,		1 Typus des Satelliten	1 Nebenserie is des Triplet Triplet		2 Nebo Typus von D	Typus von D
Mg Ca Sr Ba	2802 80 3968 63 4215 66 4934 24	2795 63 3933 83 4077 88 4554 21	3181 40 3475 01 4166 24	2798 07 3179 45 3464 58 4130 88	2790 88 3158 98 3380 89 3891 97	2936 61 3737 08 4805 60 4900 13	2928 74 3706 18 4161 95 4525 19

¹⁾ J R Rydberg, Recherches sur la constitution des spectres d'émission des éléments chimiques K Svensk Vet. Akad Handl 23 Nr 11 (1890) Siehe p 105-117

²⁾ J R Rydberg, Contributions a la connaissance des spectres linéaires Ofv af K Vetensk - Akad Forhandl 1893, No 10, p 677—691 Siche p 679 Auch Wied Ann 62 p 119—131 (1894)

Im Spectrum von Zn und Cd haben die entsprechenden Linien hohere Schwingungszahlen Aus diesem Grunde haben die Typen nicht deutlich erkannt werden konnen

Ausser den angegebenen Typen treten noch eine Anzahl anderer auf So haben Becquerel und Deslandres!) im Eisenspectrum die folgenden Typen gefunden, von denen einige neu sind

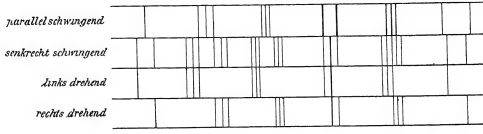


Fig 57

Sie geben ferner an, dass man die Eisenlinien in Kategorien ordnen konne, so dass innerhalb derselben Kategorie die Abstande der Componenten in Schwingungszahlen gemessen bei verschiedenen Linien entweder gleich sind oder in einfachen Verhaltnissen 1 2 3 4 stehen

¹⁾ H Becquerel et H Deslandres, Observations nouvelles sur le phénomène de Zeeman C R 127 p 18—24 (1898)

## AUTOREN-REGISTER.

- Abney, W de W, Empfindlichkeit des Auges, Linienverbreiterung in Sternspectren Einfluss der Rotation auf Sternspec-407
- und Col Festing, Strahlungsversuche 77 Energiespectrum der Glühlampen 94 Energie ım Bogenspectrum 125
- Abramczyk, M, Emission und Absorption von Steinsalz 60
- Adeney, W E und Hartley, Aussehen der Funkenlinien 351, 352
- Airy, G B, Gesetzmassigkeiten in Linienspectren 497
- Allen, H S und Lord Blythwood, Linie H, doppelt 346
- Ames, JS, Plufung der Gesetze von Deslandres 482 Wasserstoffserie 504, 505 Gegen Zınkspectrum 543 Combinationstöne 509 Kritik von Lecoq Cadmiumspectrum 544 583 Tripletserien 587 Kritik von Julius 599 Beziehung zwischen Banden und Serien
- und Humphreys, Aenderung der Wellenlange durch Druck 327
- Ampère, AM, Strahlung und Temperatur
- Andreocci, A, Triboluminescenz 209, 210,
- Angstrom, A J, Emission und Absorption 5 Entstehung des Lichtes 143 Entwicklung von Chlor aus dem Glas 175 Entstehung continuirlicher Spectra 187 Gegen mehr-Gegen Wullner 226 fache Spectra 225 Continuirliches Spectrum des Schwefels 230 Kuize Linien 238 Mehreren Elementen gemeinsame Linien 265 Wasserstoffspectrum Breite der Chromosphärelinien 291 Linien des Funkenspectrums 384 Kritik Machs 385 Bewegung der Erde und Gitterablenkung 391 Beziehungen zwischen Spec-Emfluss des Magnetfeldes auf tren 581 electrisches Leuchten 614
  - Kayser, Spectroscopie II

- und Thalén, Electrisches Leuchten von Gasen 144 Verbindungsspectra 220 Ueber mehrfache Spectra 227 Bandenspectrum des Stickstoffs 474
- Ångstrom, Knut, Strahlung leuchtender Gase 179 Reguläre und irreguläre Strahlung 197 Absorption durch Kohlensaure 246 Warmestrahlung electrisch leuchtender Gase 314 Beziehungen zwischen Bandenspectren 495
- Arnold, W, Triboluminescenz 211
- d'Arrest, H, Beziehungen zwischen He und H 497
- Arrhenius, Sv., Leitfahigkeit leuchtender Gase 165, 166 Dichte und Helligkeit 299
- Aschkinass, E, Emission und Absorption von Quarz 61
- Attfield, J, Existenz von Verbindungsspectren 218
- Aubel, E van, Emfluss des Magnetfeldes auf electrisches Leuchten 615
- Babinet, J, Tonhohe und Bewegung 379. Bewegung eines Gitters 412
- Bahr, J, Emission von Erbin 63
- Balmer, J J, Formel für Wasserstoffserie 504 Seriengleichung 567
- Bandrowski, F, Leuchten beim Krystallisiren 212
- Bartoli, A, Abhangigkeit der Strahlung vom umgebenden Medium 32 Druck des Lichtes
- Basquin, O H, Wasserstofflinien im Bogen 168 Magnesiumlinie λ 4481 181 Bogen in Wasserstoff 256
- und Crew, Lichtquelle im Bogen 170 Kohlebanden 481
- Baumhauer, H, Leuchten durch Oxydation 208
- Baur, C, Emission des Steinsalzes 59
- Beckmann, E, Moleculargrosse des Jod 281 Beckmann, H., Prufung des Wienschen Strahlungsgesetzes 117

- Becquerel, E, Drapersches Gesetz 44 Strahlungsgesetz 72 Gegen Le Chatelier 84 Optische Messung hoher Temperaturen 129 Triboluminescenz 210 Gegenseitige Beeinflussung der Spectra 249 Ultrarothe Linien 520, 526, 532, 548
- Becquerel, H, Doppelbrechung im Magnetfeld 626 Theorie des Zeeman-Phanomens 636
- und Deslandres, Zeeman-Phanomen 620, 627, 630 Zerlegung der Eisenlinien 672
- Bell, E, Seilen im Cadmiumspectrum 587
  Belopolski, A, Rotation des Jupiter 406
  Saturning 406 Sternbewegung 407 Prufung von Dopplers Princip 409 Planetenbewegung 443 Bestimmung der Rotationsgeschwindigkeit 446 Experimentelle Prufung von Dopplers Theorie 458 ff
- Bezold, W von, Zum Draperschen Gesetz
  48
- Blot, Ch., Dopplers Princip 372 Blythwood, Lord, and Allen,  $H_{\alpha}$  doppelt
- du Bois, H, Construction der Electromagnete 626, 627
- Boltzmann, L, Beweis des Stefanschen Gesetzes 75 Herstellung des schwarzen Strahlers 111 Entstehung des Lichtes 204
- Bolzano, B, Kritik Dopplers 376, 377
- Bose, E, und Nernst, Auerlicht 162 Bottomley, J. F., Strahlungsversuche 77
- Boudouard, O, und Le Chatelier, Messung hoher Temperaturen 128 Auerlicht 162
- Bouman, J.P., Quantitative Prufung des Kirchhoffschen Satzes 60
- Bouty, E, Electrolyse in Gasen 175
- Buys Ballot, Ch H, Acustische Versuche zu Dopplers Theorie 377 ff, 448 ff
- Braun, F, Zum Kirchhoffschen Gesetz 41 Brewster, Sir D, Entstehung des Lichtes 143 Terrestrische Linien 488
- Brillouin, M., Eigenschaften der Moleceln 202
- Brown, N H, Ursprung des Lichtes im Bogen 170
- Brugnatelli, L, Triboluminescenz 211
  Bryan, G H, Electromagnetische Theorie
  und kinetische Gastheorie 202
- Bury, O, Gegen Pringsheim 157
- Bunsen, B, und Kirchhoff, Entstehung des Lichtes 143 Dissociation der Salze in Flammen 164 Deutung der Flammenspectra 217
- Bunte, H, Zum Auerlicht 161

- Burke, J, Absorption durch fluorescirende Körper 64 Triboluminescenz 211
- Cailletet, L, Einfluss des Druckes auf Spectra 301
- Camp bell, WW, Wasserstofflinien im Orionnebel 323 Helle und dunkle Wasserstofflinien in Sternen 356 Saturnring 406 Sternbewegung 407 Planetenbewegung 443
- Cantor, M, Absorption durch electrisch leuchtende Gase 184
- Capron, J Rand, Einfluss der Lichtschwachung auf das Spectrum 313
- Cazin, A., Continuirlicher Grund 286 Verbreiterung der Linien 302
- Chappuls, J, Absorptionsspectrum des Ozons 230
- Charpy, G und Gautiei. Moleculargrosse des Jod 281
- Chase, Pl E, Zahlenbeziehungen zwischen Sonnenlinien 470
- Chatelier, H le, Qualitative Piufung des Kiichhoffschen Gesetzes 41 Strahlungsformel 84 Herstellung des schwarzen Strahleis 111
- und Boudouard, Messung hoher Tempelatur 128, Auerlicht 161
- Chautard, J, Emfluss der Schwachung des Spectrums 313 Emfluss des Magnetfeldes auf electrisches Licht 615
- Christiansen, C, Strahlung aus Löchern 111 Absoluter Werth der Strahlung 183
- Christie, W H M, Sterngeschwindigkeiten 394
- Clamician, G. L., Continuirliche Gasspectra 284, 286 Einfluss des Druckes auf Spectia 303 Homologie unter den Spectren 584 ff
- Clausius, R., Abhangigkeit der Strahlung vom umgebenden Medium 32
- Clifton, R B, Atom- und Molecularbewegung 187
- und Roscoe, Verbindungsspectia 219 Cleminshaw, J, Absorption durch Natrium-
- dampf 55
  Cohn, E, Herleitung von Dopplers Princip 405
  Corbino, M O und Macaluso, Absorption
  - im Magnetfeld 624 Drehung im Absorptionsstreifen 626
- Cornu, A, Selbstumkehrung 54, 240, 355
  Sonnenrotation 398, 443
  Spectrographische
  Bestimmung der Bewegung im Visionsradius
  406
  Methode zur Messung der Rotationsgeschwindigkeit 444
  Neigung der Sonnenlinien gegen Spalt 445
  Absorptionsspectium der Chlorchromsaure 473
  Absorptions-

banden des Sauerstoffs 488, 489 Wasserstofflinien 504 Serien von Aluminium und Thallium 507 Schwingungszahlen eines Cylinders 604 Zum Zeeman-Phanomen 619, 633

Cortie, A, Intensitatsverhaltniss dei beiden D-Linien 365

Cotton, A, Piufung des Kirchhoffschen Satzes 39 Einfluss des Magnetfeldes auf Absorption 620, 623, 625 Doppelbrechung im Magnetfeld 626 Verhalten der Banden im Magnetfeld 660

Courtépée, L und Masson, Strahlung von Pulvern 111

Crehore, L und Nichols, Emission des Kalks 128

Crew, H, Bogen in Wasserstoff 255 Zui Verbreiterung der Linien durch Dampfung 321 Rotation der Sonne 398 Kritik von Herschel 601

— und Basquin, Lichtquelle im Bogen 170 Kohlebanden 481

Crookes, W, Absorption des Natriumdampfes 55 Verbrennen von Stickstoff 163 Einfluss dei Schwachung des Spectrums 312

Crova, J, Gegen Le Chatelier 84. Energiespectrum 91 Energievertheilung in Lichtquellen 126 Optsiche Messung hoher Temperaturen 128, 130

— und Lagarde, Vergleichung der Spectra von Sonne und Carcel-Lampe 127

Curie, P und Desains, Normales Energiespectrum 92. Energievertheilung im Spectrum fester Korper 127

Czechowicz, Emfluss der Electricität auf Spectra 307.

Daniel, L, Einfluss des Magnetfeldes auf electrisches Licht 615

Dawson, H M, mit Smithells und Wilson, Leitfähigkeit der Flammen 164, 167 Einfluss von Chlor auf Flammenspectra 248

Decker, H, Triboluminescenz 211

Décombe, Entstehung des continuirlichen Grundes 283

Desains, P, Gegen Becquerel 44 Strahlung und Temperatur 90 Der schwarze Körper 110

- und Provostaye 28, 29

und Curie, Normales Energiespectrum 92
 Energievertheilung im Spectrum fester Körper 127

Deslandres, H, Rotation der Planeten 405 Saturnring 406 Sternbewegung 407 Planetenbewegung 443 Methode zur Messung der Rotationsgeschwindigkeit 444 Gesetze für Bandenspectra 474 ff Wasserdampfbanden 489, 505 Unterschied zwischen Banden und Serien 609

— und Becquerel, Zeeman-Phanomen 620. Zerlegung der Eisenlinien im Magnetfeld 672

Deventer, Strahlung von Pulvern 111

Deville, St Claire, Verbreiterung der Linien 291

Dewar, I, Strahlungsgesetz 72

- und Liveing, siehe bei Liveing und De-

Diacon, E, Verbindungsspectra 220

Dibbits, H. C., Entstehung des Lichtes durch Warme 143 Flamme von CS₂ 208 Verbindungsspectra 220 Continuirliches Spectrum dei Gase 230, 284

Dietrich, W., Intensitatsverhaltnisse der beiden D-Linien 365

Ditte, A, Beziehungen zwischen Bandenspectren 494

Dixon, H B und Russell, Flammen von CS2

Dojes, P H, Abhangigkeit der Strahlung vom umgebenden Medium 32

Dolhear, A E, Temperatur und Strahlung

Dongier, R, Wirkung des Magnetfeldes auf Geisslerrühren 623

Doppler, Chi Sein Princip 373 ff Weitere Arbeiten 376 Gegen Buys Ballot 378 Einfluss der Bewegung auf Intensität 380, 429. Gegen Petzval 382 ff Ableitung seines Principes 410 ff Einfluss der absoluten Bewegung 412 Formel 437 Stellung zu den Versuchen von Buys Ballot 449

Dorn, E, Versuch für Emission und Absorption 4

Draper, I W, Sein Gesetz 42 Strahlung von Platin 71 Strahlung und Temperatur 90 Entstehung des Lichts 143 Zahlenbeziehungen zwischen Fraunhofer'schen Linien 470

Draper, H, Photographie von Sternspectren 406

Drossbach, G P Auerhcht 160

Drude, P, Beweis des Kirchhoffschen Satzes 27

Dubrunfaut, Gegen Wüllner 226

Duhem, P, Undurchsichtigkeit und Reflexion 62

Dulong, P L. und Petit, Ausstrahlungsgesetz 70

Duner, N. C., Dopplersches Princip 373 Sonnenrotation 398, 443

413*

- Dupré, F W und A, Blaue Calciumlinie
- Ebert, H, Zum Draperschen Gesetz 46
  Temperatur der Sonne 131 Moleceln als
  Resonatoren 202 Regelmässige Schwingungen im Licht 206 Erzeugung von Verbindungsspectren 222 Gegen Wullner 245
  Farbe des Jod in Lösungen 281 Verschiebungen der D-Linien 298 Dichte und Helligkeit 299 Verbreiterung und Dopplersches
  Princip 316 Ueber Wasserstofflinien 346
  Linienverschiebungen 396
- und E Wiedemann, Verbindungsspectra in Geisslerrohren 176 Ionen in leuchtenden Gasen 177 Vorgange bei electrischen Entladungen 197
- Eder, J M und Valenta, Spectra von Schwefel und Ammoniak 156 Ultraviolette Flammenspectra 235 Einfluss des Druckes 303, 305 Gegen Verschiebungen im Funkenspectrum 308 Verschiebungen im Spectrum des Argon und Schwefel 310 Chlorspectrum 351 Verbreiterung und Umkehrung bei Calcium 366
- Edler, J, Strahlungsversuche 78 Strahlungsformel 83
- Egoroff, N, Absorption durch Sauerstoff 230,
- und Géorgiewsky, Zeeman-Phanomen 621 Emden, R, Zum Draperschen Gesetz 47
- Eotvos, R, Gegen Ketteler 400 Intensitat und Bewegung 432ff Versuch von Fizeau
- Ericcson, J, Gegen Gesetz von Dulong und Petat 72
- Ettingshausen, Av, Gegen Petzval 382 ff Euler, L, Resonanzprincip 5 Oberflachenfarben 186
- Everett, J. D., Strömung des Mediums und Wellenlange 382 Elementarer Beweis für Dopplersches Princip 410
- Evershed, J, Leuchten von Dampfen 158 Chemische Processe in Flammen 159 Wasserstoffserie 506
- Exner, F und Haschek, Verschiebung von Funkenlimen 308
- Fabry, Ch und Perot, Einfluss der Electricitätsquelle auf Spectren 307 Structur der Spectrallinien 346, 347 Interferenzapparat 631
- Fahrig, E, Leuchten bei Oxydation von Flussigkeiten 209
- Faraday, M, Einwirkung des Magnetfeldes auf Licht 613, 614

- Faye, H, Limenverzerrungen im Sonnenspectrum 396
- Ferrel, W, Ueber Strahlungsgesetze 72, 74, 77 Gegen Weber 88 Absoluter Werth der Strahlung 133
- Ferry, E S, Spectra gemischter Gase 249 Einfluss des Druckes auf Helligkeit 314
- Fessender, R A und Kennelly, zum Draperschen Gesetz 47
- Fievez, Ch, Selbstumkehr der Wasserstoffhnien 168, 184 Mehreren Elementen gemeinsame Linien 265 Verbreiterung der Linien 303 Aussehen von Linien 304, 353 Einfluss der Schwachung 312 Umkehrung als Interferenz 355 Einfluss des Magnetfeldes
- Fisher, K. F., Emission und Absorption 40 Fitzgerald, G. F., Strahlung von rauhen Flachen 111 Verkettung der Atome durch Aether 201, 203 Hertzsche Schwingungen im Molecel 201 Gegen Bryan 203 Schwingende Systeme, deren Schwingungszahl sich Grenze nahert 605
- Fizeau, H, Selbstumkehrung 54, 355 Einfluss der Bewegung auf Tonhohe und Wellenlange 378f Einfluss auf Intensität 381 Priorität 385 Linienverzerrung im Sonnenspectrum 396 Doppelsterne 407 Gegen Visionsradius geneigte Bewegung 412 Intensität und Bewegung 429f Versuch dazu 436 Acustische Prüfung der Dopplerschen Theorie 451
- und Foucault, Interferenzfähigkeit des Lichtes 206
- Fohr, Gegenseitige Beeinflussung der Elemente im Spectrum 249
- Foeppe, A, Convection in leuchtenden Gasen 175
- Foley, A. L., Gegenseitige Beeinflussung der Elemente 251
- Formanek, G, Absorptionsspectra der Farblacke 591
- Foucault, L, Selbstumkehrung 355
- und Fizeau, Interferenzfahigkeit des Lichtes 206
- Fourier, J B J, Innere Strahlung 8, 32 Vollkommene Spiegel 27
- Frankland, E, Flamme von CS₂ 208 Blaue Lithiumlinie 233 Verbreiterung durch Druck 291, 300
- und Lockyer, Verschwinden von Wasserstofflinien 312
- Franklin, W S und Nichols, Spectrophotometrische Vergleichung verschiedener Lichtquellen 127

- Fresnay, H de la, Stromung im Medium und Wellenlange 382 Elementarer Beweis des Dopplerschen Princips 410 Einfluss der Bewegung des Mittels 412 Formeln Dopplers 437
- Fresnel, A J, Fortfuhrungscoefficient 400 Friedlander, S, Spectrum des Argon 229 Beziehungen zwischen verschiedenen Bandenspectren 493 ff
- Galitzin, B, Abhangigkeit der Strahlung vom umgebenden Medium 32 Beweis des Stefanschen Satzes 76 Moleceln als Resonatoren 205 Gegen Lommel 320

Garbasso, A, Electrolyse in Gasen 175

Garbe, P, Strahlungsformel 83

- Gaud, F, Vergleich von Bogen und Glühlicht mit Sonne 128
- Gautier, H und Charpy, Moleculargrosse des Jod 281
- Gernez, D, Spectra des Schwefels 230
- Georgiewski, N und Egoroff, Zeemanphanomen 621
- Giese, W, Leitfähigkeit der Flammengase
- Gloser, M, Absorption durch Natrium dampf 55 Godfrey, Ch , Aenderung der Wellenlänge durch Druck 330
- Goldhammer, D A, Strahlungsgleichung
- Goldstein, E, Gegen Wüllner 245 Spectra gemischter Gase 249 Einfluss der Temperatur auf Verbreiterung 302
- Gouy, A, Photometrie der gefärbten Flammen 55 Helligkeit und Salzgehalt der Flammen 166 Wirkung von Chlor in Salzflammen 167, 248. Natur der Lichtbewegung 206, 207. Verbindungsspectra 221 Einfluss der Dichte des Dampfes 291 Dichte und Helligkeit 298. Intensitätsvertheilung in Spectrallinien 342 Breite und Helligkeit einiger Linien 367,
- Graetz, L, Strahlungsversuche 77 Gegen Weber 88 Absoluter Werth der Strahlung
- Grassi-Cristaldi, G und Gucci, Triboluminescenz 210
- Gray, Andrew und Stewart, Electromagnet
- Gray, P L, Zum Draperschen Gesetz 43,47 - und Wilson, Strahlung von Platin 79, 81 Green wich, Observations, Rotation von Planeten 405
- Grunwald, A, Mathematische Spectralanalyse 588.

- Gruner, P, Strahlung von Gluhlampen 88 Gucci, P und Grassi-Cristaldi, Triboluminescenz 210
- Gunther, C, Umkehrung der Natriumlinien
- Guillaume, Ch, Strahlung fester Korper 67, Druck des Lichtes 75 Dopplersches Princip 373 Anwendung des Dopplerschen Princips ın der Thermodynamık 408
- Gulik, D van, Machscher Versuch 454
- Haussler, A, Entstehung von Licht 192 Haga, H, Zum Versuch von Klinkerfues 400 Einfluss der Bewegung eines absorbirenden Mediums 447
- Hale, G E, Cyanbanden hell in Chromosphare 56 Wasserstoffserie 505
- Hamy, M, Structur der Spectrallimen 347 Handl, A, Entstehung von Licht 192
- Hankel, W., Intensitätsverhältniss der beiden D-Linien 365
- Hartley, W N, Wasserstofflinien in Besse-Gegen Friedländer 229 merflamme 168 Absorptionsspectrum des Ozon 230 peratur und Länge der Linien 238 Gegenseitige Beeinflussung der Elemente 253 Linien als Reste von Banden 258 Continuirlichei Grund 286 Verbreiterung von Aussehen der Funken-Funkenlinien 305 linien 351. Scheinbare Umkehrung 359 Beziehungen zwischen Bandenspectren 494 Constante Schwingungsdifferenz 503, 587 Zinklinien 543 Gesetzmässigkeiten in Spectren 586
- und Adeney, Aussehen von Funkenlinien 351, 352
- Haschek, E., Druck im Funken 309 änderlichkeit der Wellenlängen 367
- und Exner, Verschiebung von Funkenlinien 308
- Hasselberg, B, Vergleichung des Spectrums der Sonne und der Elemente 51 Temperatur in Geisslerröhren 146 Selbstumkehr der Ueber oscillirende Wasserstofflinien 168 Entladung 173 Entstehung von Chlor aus Selbstumkehr im Geisslerrohr Glas 175 184 Wasserstoffspectrum 197 Gegen Wüllner 226, 245 Zu Zöllner 243 Spectra gemischter Gase 249 Verbreiterung der Linien
- Hastings, Ch S, Rotation der Sonne 397 Hautefeuille, Pund Troost, Beziehungen zwischen Bandenspectren 494

La at land

Heinrich, Placidus, Triboluminescenz 210

Helmholtz, H, Banden- und Linienspectrum 193 Verbreiterung durch Dampfung 319 Helmholtz, R v, Regulare und irreguläre Strahlung 163 Nebelbildung durch Flammen-

gase 165

Hempel, W, Messung hoher Temperaturen

Hemptinne, A de, Leitfahigkeit chemisch reagirender Gase 166

Hemsalech, G.A., Einfluss der oscillirenden Entladung 306, 307 Wirkung dei Selbstinduction 630

— und Schuster, Vorgänge im Funken 171 Wirkung der Selbstinduction 171 ff

Herschel, W, Ultrarothes Sonnenspectrum 69 Herschel, J F W, Atombewegung 186

Herschel, A. S., Triboluminescenz 211 Bandenspectrum von N und CO 474 Erzeugung von Serien 601

Heumann, K, Leuchten von Schwefel 208 Heuse, W, Spectra gemischter Gase 249 Higgs, G, Absorptionsbanden des Sauerstoffs

488f

Hittorf, W., Leuchten der Gase 146, 147 Leitfahigkeit der Flammen 165 Wasserstofflimen in Flammen 168 Ionisirung leuchtender Gase 177 Absorption durch leuchtende Gase 183

mit Plucker, Mehrfache Spectra 223
 Verbreiterung durch Temperatur 299
 Verschwinden von Wasserstofflinien 312

Hofmann, K B, Eutstehung des Lichts durch chemische Processe 144

Holborn, L und Kurlbaum, Optisches Pyrometer 130

Holden, E L und Hutchins, Aussehen von Limien 353

Hoorweg, J. L., Gegen van der Willigen 404 Hopkins, Strahlungsgesetz 72

Hoppe-Seyler, F, Entstehung des Lichtes durch chemische Processe 144 Theorie der Lichterzeugung 192

Huff, W B, Einfluss der oscillrenden Entladung 307 Aenderung der Wellenlänge durch Druck 328

Huggins, W, Gegen Stas 185 Spectra der Sterne 270 Einfluss der Schwachung des Spectrums 312 Geschichte des Dopplerschen Princips 372 Anwendung des Princips 391 Orionnebel 392 Gegen Secchi 393, 394 Photographie von Sternspectren 406 Banden des Wasserdampfes 489 Wasserstoffserie in Steinspectren 501, 504 — und Lady Huggins, Veränderlichkeit der

Calciumlinien 263

 und Miller, Eiste Versuche an Steinspectren 391

Hull, E G, Emission verschieden dicker Schichten 135

Humphreys, W J, Verschiebung durch Druck 279

— und Mohler, Verschiebung durch Druck 323 ff 342 Ursachen derselben 409

Hutchins, C C und Holden, Aussehen von Linien 353

Jahnke, E mit Lummer, Gegen das Wiensche Strahlungsgesetz 100 Strahlungsformel 119

Janssen, J, Absorptionsspectrum des Sauerstoffs 230, 280

Jaques, WW, Strahlung und Temperatur 91 Jaumann, G, Gedampfte Schwingungen 321 Erklarung der Banden und Serien 600, 609

Jeans, J H, Aufbau des Molecels aus Electronen 204 Entstehung der Serien nach der Electronentheorie 603

Jewell, L. E., Schlusse auf Temperatur aus bestimmten Linien 181. Ueber Lockyers Dissociationstheorie 273. Verschiebung durch Druck 279, 323. Structur der verbreiterten Linien 353. Umkehrungserscheinungen 359 ff. Ueber  $\mathbf{H}_{\delta}$  im Sonnenspectrum 368. Teirestrische Sauerstoffbanden 488, 489.

St John, Ch E, Strahlung im geschlossenen Hohlraum 112 Auerlicht 160

Joubert, Leuchten von P, S, As 208

Julius, V A, Kritik von Lecoq 190, 582,
 Besprechung der vermeintlichen Gesetzmassigkeiten in Spectren 497 Serien von Aluminium und Thallium 507 Paaie mit constantei Schwingungsdifferenz 508 Combinationstone 598 Zu Loschmidt 605

Julius, W.H., Emission von Diamant 124 Leuchten der Gase 153 Anomale Dispersion 271, 396, 409 Beziehungen zwischen Bandenspectren 494

Kalahne, A., Emfluss der Stromstarke auf Helligkeit der Gasspectra 315

Kaufmann, W, Verhaltniss e fui Electronen 669

Kayser, H, Gegen Pringsheim 155 Wichtigkeit dei selbstumgekehrten Linien 240 Gegen Wullner 245 Zur Dissociationstheolie 261 Continuirlicher Grund 286 Einfluss der Spaltbreite 297 Helle und dunkle Wasserstofflinien in Steinen 356 Spectrum des Wasserstoffs 570, 571 Gesetzmässigkeiten in Platingruppe 577 Gegen Grunwald 585

- und Runge, Kohlebanden 267 Nach V10lett verbreiterte Linien 297 Schmelzpunkt und gesetzmässige Spectra 334 Cyanbanden 479, 480 ff Formel fur Bandenspectrum 480 Serien von Al und Tl 507 Arbeiten über Dispersion der Luft 513 Serien 510ff Serienformel 514 Spectrum des Li 517 Spectrum des Na 521 Spectrum des K 523 Spectrum des Rb 526 Spectrum des Cs 528 Spectrum des Cu 530 Spectrum des Ag 531 Spectrum des Au 532 Spectrum des Mg 533 Spectrum des Ca 535 Zusammengesetzte Triplets 535 Spectrum des Si 539 Spectrum des Cd 543 trum des Zn 541 Spectrum des Hg 545 Spectrum des Al 547. Spectrum des In 548 Spectrum des Tl 549 Spectrum des Mn 551 Prufung von Rydbergs Formel 552 Tabelle der Schwingungsdifferenzen der Senenglieder 555 Gesetze ber Sn, Pb, As, Sb, Br 574ff

Keelei, J., Die Magnesiumlinie 24481 181 Rotation des Saturnrings 405 Sternbewegung 407 Rotation dei Planeten 443 Planetenbewegung 443 Effect der Rotation auf Spectrum 444ff Constitution des Saturnringes 446

Kennelly, A E und Fessenden, Zum Draperschen Gesetz 47

Kent, N A, Zum Zeeman-Phanomen 620, 629, 632, 664

Keikhoff, K, Temperatui in Geisslerröhren 146 Temperatui bei oscillirender Entladung 173

Kettelei, E, Gegen Mach 387 Gegen Klinkerfues 389, 400 Theorie des Dopplerschen Princips 399 ff, 411 Intensität und Bewegung 400, 434 ff Gegen Ebtvös 401 Kritik Petzvals 415 Versuch über Bewegung und Intensität 436 Bewegung eines reflectirenden Körpers 439 Bewegung eines Prismas 440, eines Gitters 442 Rotation reflectirender Körper 443 Einfluss der Bewegung eines absorbirenden Mediums 447 Zu Königs Versuch 456

Killing, Katalytische Wirkung der seltenen Erden 161

King, A S, Cyanbanden 486

Kiichhoff, G, Zu Stewarts Beweis 11
Publication seines Beweises 13 Beweis des
Kirchhoffschen Satzes 13ff Diapersches Gesetz
25, 41 Versuch mit Turmalin 25, 49 Schwarzer Korper 26 Geschichte der Spectralanalyse 26 Leuchten der Protuberanzen
41 Qualitative Prufung des Gesetzes 41
Polarisation des emittirten Lichtes 48 Um-

kehrung der Spectrallinien 50 Umkehrung der Na-Linien 55 Eigenschaften der Emissionsfunction 67 Strahlung und Temperatur 90 Herstellung des schwarzen Korpers 110 Einfluss der Temperatur auf Funkenspectra 173 Nicht-Umkehrbarkeit von Funkenlicht184 Veranderlichkeit der Spectia 232 Constanz der Spectra 235 Mehreren Elementen gemeinsame Linien 265

und Bunsen, Constanz der Spectia 63
 Entstehung des Lichtes durch Warme 143,
 durch chemische Processe 144
 Dissociation
 der Salze in Flammen 164
 Deutung der
 Flammenspectra 217

Klinkerfues, W, Gegen das Dopplersche Princip 387 Theorie 388ff Einfluss der Bewegung eines absorbirenden Mediums 446

Knies, M, Zum Draperschen Gesetz 47 Koch, K R, Geisslerrohr bei tiefer Temperatur 330

König, R, Stimmgabelversuche zum Dopplerschen Princip 398 Bewegte Gabelu 455

König, W, Zum Kirchhoffschen Gesetz 49 Zum Zeeman-Phanomen 621, 633

Königsberger, J., Absorption als Function der Temperatur 134 Verschiebung der Absorptionsbanden mit Temperatur 337

Köttgen, E, Photometrische Vergleichung verschiedener Lichtquellen 128

Kovesligethy, Rv, Intensitat von Spectrallinien 59 Strahlungsformel 89, 99
Theorie der discontinuirlichen Spectra 600

Kolaček, F, Electrische Oscillationen in Kurel 606

Konen, H, Jodbanden 158, 231

Kraft, F, Tuboluminescenz 210.

Kuhfahl, H, Elementarer Beweis des Dopplerschen Princips 410

Kundt, A., Verschiebung von Absorptionsstreifen in verschiedenen Lösungsmitteln 329

und Warburg, Absoluter Werth der Strahlung 133

Kurlbaum, F, Zur Strahlung fester Körper 68 Absoluter Werth der Strahlung 133 Temperaturdifferenz einseitig erwärmter Platten 135 Verschiebung dei D-Linien 298

- und Holborn, Optisches Pyrometer 130
- und Lummer, Strahlung von Platin 80
Schwarz Strahlung 114
Photometrische

Schwarze Strahlung 114 Photometrische Messmethode 115

- und Rubens, Prüfung der Strahlungsformeln 121

Lagarde, H, Helligkeit der Wasserstofflinien 314.

ı

- und Crova, Vergleich des Spectrums von Sonne und Carcel-Brenner 127.

Lagagren, S, Moleceln als Resonatoren 205 Lamansky, S, Empfindlichkeit des Auges 46 Energiespectrum von Sonne und Kalklicht 91

Lamont, J, Spectroscopische Bestimmung der Bewegung 385

Lane, J.H., Gegen Gesetz von Dulong und Petit 72

Langley, S.P., Empfindlichkeit des Auges 46 Strahlung fester Korper 68 Gegen Dulong und Petit 72 Energiespectren für verschiedene Temperaturen 92 Energiespectrum des Bogens 94 Vergleichung der Energievertheilung in Sonne und Bogen 127 Verschiebung von Absorptionsbanden 337 Sonnenrotation 397 Sauerstoffbanden 487

Larmor, J, Wiensches Strahlungsgesetz 107
Bau des Molecels aus Electronen 204 Erklarung der Paare 601 Theorie des Zeemaneffectes 636

Laubenthal, G, Absorptionsspectra von Farblacken 591

Lebedew, P, Druck des Lichtes 75

Lecher, É, Umformung des Kirchhoffschen Gesetzes 36 Temperatur und Lage des Energiemaximums 92

Lecoq de Boisbaudran, Atom- und Molecularbewegung 189 Entstehung des continuirlichen Spectrums 193 Verbindungsspectra 221 Zu Wüllners Ansichten 245 Veranderlichkeit der Spectra 247 Continuirliche Gasspectra 284 Bandenspectrum des N 472, der Borsäure 474 Beziehungen zwischen Bandenspectren 492ff Gesetzmässigkeiten in Linienspectren 496 Spectrum des Rb 527, des Cs 528 Atomgewicht und Lage des Spectrums 581

Lee, G H und Stearn, Verbreiterung der Linien 302

Lehmann, H, Ultrarothe Linien der Alcalien 518 ff

Lehmann-Filhés, R, Bahnen von Doppelsternen 407

Lehnebach, A, Absoluter Werth der Strahlung 183

Lenard, P und Wolf, Leuchten von Pyrogallussaure 209

Lewes, Auerlicht 160

Lewis, P, Spectra gemischter Gase 249 Einfluss des Druckes auf Helligkeit von Gasspectren 314 Ultrarothe Linien 520, 522, 532

Linnemann, E, Leuchten von Kalium und Natrium 207 Lippich, F, Erklarung der Verbreiterung 190 Erklarung linienreicher Spectren 195 Regelmassige Schwingungen im Licht 206 Verschiebung der D-Linien 298 Verbreiterung nach Dopplers Princip 315, 408

Liveing, G. D., Wasserstofflinien in Flammen 168 Quecksilberdampf und Verhaltniss der specifischen Warmen 202 Verschiedenartige Moleceln desselben Elementes 260

und Dewar, Absorptionsversuche 53 Umkehrung der Cyanbanden 56, 156 Umkehrung im Geisslerrohr 64, 184 Leuchten der Gase 149. Spectrum des Nickelcarbonyl 156, 566 Leuchten erhitzter Gase 157 Wasserstofflinien im Bogen 168 Vorgange in electrisch leuchtenden Gasen 179 Die Magnesiumlinie 2 4481, 181 Vorstellungen uber Lichthewegung 198 Continuirliches Spectrum durch Dichte 231 Funken- und Bogenspectrum des Eisens 234 Constanz des Magnesiumspectrums 235, des Sauerstoffspectrums 235 Zur Methode der kuizen und langen Linien 236 Gegenseitige Beeinflussung der Elemente 250 ff, 255 Ueber basische Linien 266 Absorptionsbanden des Sauerstoffs 280 Continuirliche Gasspectren Breite der Chromosphärelinien 291 Einfluss von Druck und Temperatur auf Breite der Linien 292 Abhangigkeit der Helligkeit vom Druck 299 Funken unter Druck 304 Spectrallinien als Zeichen der Temperatur 336 Umkehrungsversuche 355ff Scheinbare Umkehrung 359 Cyanbanden 471 Wasserdampfbanden 479, 489 Gesetzmässige Beziehungen zwischen Linien 497, 498 Gesetzmässige Structur der Linienspectren 501, 502 Spectrum des Na 520

Lockyer, J N, He-Linie dunkel 52 Absorptionserscheinungen 52 Leuchten der Gase 180 Chemische und physicalische Atome 193 Verbindungsspectra 220 Verschiedene Spectralstufen 231 Methode der kurzen und langen Linien 236 Messung der Länge der Linien 238 Spectra von Legirungen 238 Erkennung von Verunreinigungen 239 Einfluss von Beimischungen 242 Glockentheorie und Dissociationstheorie 246 Dissociationstheorie 256ff Dissociation der Metalloide 261 Veranderlichkeit einzelner Linien 262 Bild der Oefen 264 Spectra der Elemente 264 Basische Linien 265 Spectrum des Na 266 Spectra der Kohle 267 Beweis der Dissociation durch Chromosphäre und Protuberanzen 268 Calcium in Sternen 270 Verschiebung einzelner Linien in Protuberanzen 271 Veränderung der Sonnenflecken-Linien 274 Enhanced lines 275 Test-spectrum 276 Proto-Elemente 277 Umkehrungserscheinungen 308 Selbstumkehrung 355 Intensitatsverhaltniss der beiden D-Linien 365 Anwendung des Dopplerschen Princips 391 Beobachtungen an der Sonne 395 Spectroscopische Bestimmung der Bewegung 406

-- und Frankland, Verbreiterung durch Druck 291, 361 Verschwinden von Linien 312

und Roberts, Absorptionserscheinungen
 52 Continuirliche Spectren der Dampfe 230
 Absorptionsspectra der Metalldampfe 232
 Spectra der Legirungen 239

Loeb, M, Moleculargrösse des Jod 281

Lohse, O, Beobachtungen an der Sonne 395 Lommel, E, Innere Strahlung 33 Interund intramoleculare Bewegung 191 Verbreiterung durch Dämpfung 320

Loientz, H. A., Absorption und Bewegung 370 Gegen Petzval 382 Theorie von Dopplers Princip 408, 425ff Einfluss der Bewegung eines absorbirenden Mediums 447 Theorie des Zeeman-Phänomens 616, 619, 622, 634 ff

Loschmidt, G, Schwingungen einer Hohlkugel 605

Love, E T J, Zu Grünwalds Arbeiten 588 Lummer, O, Gegen Drapersches Gesetz 42 Erstes sichtbares Licht 47. Graugluth und Rothgluth 48 Strahlung fester Körper 67, 68 Interferenzapparat 631

— und Jahnke, Gegen das Wiensche Gesetz 109 Strahlungsformel 119

 und Kurlbaum, Strahlung von Platin 80.
 Schwarze Strahlung 114 Photometrische Messung 115

und Pringsheim, Gegen das Wiensche Gesetz 108 Gegen Planck 110 Herstellung des schwarzen Strahlers 113 Prüfung des Stefanschen Gesetzes 114 Abweichungen vom Wienschen Gesetz 117, 118 Strahlungsformel 120 Optische Messung hoher Temperaturen 131, 132 Auerlicht 162

Macaluso, D und Corbino, Absorption im Magnetfeld 624 Erklärung der Versuche 653

Mach, E, Prioritat 380, 385 Gegen Petzval 381, 383, 386 Aenderung von Ton und Farbe durch Bewegung 384f Gegen Angström 385 Dopplers Princip an Oberflachenwellen 399 Gegen van der Willigen 404 Bahnen von Doppelsternen 407 Einfluss der Bewegung des Mittels 413 Akustische Versuche zu Dopplei 452 Rotirende Pfeife 453 Stroboscopische Methode 457 Optischer Versuch 458

— und Rosicky, Verbreiterung der Linien 319 Macfarlane, Donald, Gegen Gesetz von Dulong und Petit 72

Madan, H G, Absorption durch Natriumdampf 55

Madler, M F H, Gegen Doppler 386

Magnanini, G, Spectrum des Ammoniaks 589

Magnus, G, Polarisation des schräg emmittirten Lichtes 34, 48 Emission des Steinsalzes 59 Strahlung von rauhen Flachen 111

Marx, E, Dissociation in Flammen 167

Mascart, E, Einfluss der Erdbewegung auf Beugung 391 Dopplers Princip 404 Gesetzmässigkeiten in Linienspectren 496

Masson, A, Entstehung des Lichtes 143

— und Courtépée, Strahlung von Pulvern 111

Maunder, E. W., Sterngeschwindigkeiten 394. Planetenbewegung 443

Maury, A C, Sternspectra 572

Maxwell, J Cl, Druck des Lichtes 75 Princip von Doppler 392 Elementarer Beweis dafür 410 Einfluss des Magnetfeldes auf Licht 613

Mayer, A M, Stimmgabelversuche für Doppler 399 Bewegte Gabeln 455, 456

Mc Clelland, J A, Ionen in Flammengasen 156

Mebius, C. A., Beeinflussung der Moleceln als Resonatoren 205

Meeze, A G, Wasserstoffflamme 473

Mendenhall, C E, und Saunders, Messung über Strahlung 125

Merkelbach, W, Absorption durch Natriumdampf 55

Mewes, R, Zum Strahlungsgesetz von Rossetti 74

Meyer, L, Natúrliches System der Elemente 589

— O E, Vergleichung der Spectra von Lichtquellen 126

Michell, J., Geschichte des Dopplerschen Princips 372

Michelson, A.A., Verbreiterung nach Dopplers Princip 317 Intensitätsvertheilung in Spectrallinien 343, 344 Breite der Linien 345 Structur von Spectrallinien 346 Interferenzversuch 408 Zum Zeeman-Phänomen 617 ff., 642

Michelson, W., Strahlungsformel 85 Gegen Kovesligethy 89 Optische Messbarkeit hoher Temperaturen 131 Dopplers Princip 400 Ursachen dei Linienveischiebung 409 Folgeiung aus Dopplers Formeln 437 Bewegung eines Prismas 440

Miller, W. A., Vermeintliche Prufung des Kirchhoffschen Satzes 7. Magnesiumspectrum 248. Aehnlichkeit von Spectren 581

Mitscherlich, A., Leuchten der Gase 151 Einfluss von Chlor auf Flammenspectra 167, 248 Verbindungsspectra 219 Metalloide sind Verbindungen 224 Beziehungen zwischen Spectren 492

Moessard, Dopplersches Princip 378 Stromung im Mittel und Wellenlänge 382 Elementarer Beweis des Dopplerschen Princips 410 Einfluss der Bewegung des Mittels 412

Mohler, J. F., Verschiebung durch Druck 279 Verschiebung im Funken 308

- und Humphreys, Aenderung der Wellenlange durch Druck 323 ff

Moigno, F, Repertorium 380

Monckhoven, D van, Wasserstofflinien im Bogen 168 Einfluss von Druck und Temperatur auf Breite der Linien 295 Verbreiterung 303

Montigny, M Ch, Versuch zu Dopplers Princip 378

Moreau, G Banden- und Linienspectrum 258 Morley, E W und Michelson, Structur von Spectrallimen 346

Morris-Airey, H, Gegen Electrolyse in Gasen 174

Moser, J, Spectren der chemischen Verbindungen 193, 221

Mouton, L, Spectrum von gluhendem Platin 89 Energiespectren 91, 126

Muller, J, Energiespectrum der Sonne 90 Muller, JJ, Verschiebung der D-Linien 298

Narr, Fr, Gegen Gesetz von Dulong und Petit

Nasını, R und Paterno, Moleculargròsse des Jod 281

Nebel, B, Helligkeit der Wasserstofflinien

Nernst, W und Bose, Auerlicht 162 Newall, HF, Leuchten beim Comprimiren von

Newton, J, Emissionsgesetz 70

Nickles, J., Gegenseitige Beeinflussung von Elementen 248

Nichols, E. F., Reflexion von Quarz 61 Nichols, E. L., Strahlung und Temperatui 91 Isochromatische Curven 97 Auerlicht 160

— und Crehore, Emission von Kalklicht 128

- und Franklin, Photometrische Vergleichung von Lichtquellen 127.

und Snow, Emission von Zinkoxyd 128,
 160 Reflexionsvermogen als Function dei
 Temperatur 134

Niven, Ch., Bewegung eines reflectirenden Körpeis 439 Planetenbewegung 443

Noble, A, Zum Draperschen Gesetz 97

Nordenskibld, A. E., Gesetz für Limenspectra 503

Nutting, P G, Strahlungsgleichung 125

Otto, M, Leuchten bei Oxydation von Flussigkeiten 209

Palmieii, L, Gegenseitige Beeinflussung der Elemente 248

Paschen, F, Emission und Absorption von Gasen 40 Quantitative Prufung des Kinchhoffschen Satzes 57 Constanz der Spectren 63 Gegen Lummer und Pringsheim 67 Arbeiten über Strahlung fester Körper 68 Ueber Gesetz von Rossetti 75 Strahlung nichtschwarzer Körper 78, 79, 96 Correcturen bei den Bolometermessungen 97 Einfuhrung logarithmischer Curven 97 Strahlungsgesetze 98 ff Messungen an Eisenoxyd 99 Gegen Very 100 Messungen an Kohle 102 Herstellung des schwarzen Strahlers und Bolometers 113 Lage des Energiemaximums bei schwarzen Körpern 115 Genaue Bestimmung der Constanten der Strahlungsformel Optische Bestimmung der Sonnentemperatur 131 Gegen Pringsheim 153 Natui des Bogenlichtes 169 Natur des Flammenlichtes 182 Absorptionsspectrum des Wassers und Wasserdampfes 235 Absorption dei Kohlensaure 245 Verschiebungen von Banden mit Temperatur 337 Geisslerrohr für Zeeman-Phanomen 630

- mit Runge siehe bei Runge

— mit Wanner, Photometrische Piufung der Wienschen Strahlungsformel 114

Paterno und Nasını, Moleculargrosse des Jod 281

Perot, A und Fabry, Einfluss der Electricitatsquelle auf das Spectrum 307 Structui der Spectrallimen 346, 347 Interferenzapparat 631

Peslin, Zahlenbeziehungen zwischen Fraunhoferschen Linien 470 Petavel, J E, Strahlungsformel 85

Petinelli, P, Zum Draperschen Gesetz 47 Petrie, W, Entstehung des Lichts durch chemischen Piocess 143 Leuchten von P, K, Na 207

Petzval, J, Ueber Dopplers Princip 381ff Streit mit Mach 386 Mathematische Theorie des Princips 413ff Bestimmung der Bewegung im Visionsiadius 406 Einfluss der Bewegung des Mittels 413 Intensitat und Bewegung 413ff

Pfaundles, L. Verbreiterung nach Dopplers Princip 316

Phipson, T L, Leuchten von K, Na 208 Triboluminescenz 210

Pickering, E C, Zweite Wasserstoffserie 279 Photographie von Sternspectien 406 Serienformel fur Wasserstoff 570, 571, 572

Pickering, W H, Vergleich der Spectra verschiedenei Lichtquellen 126 Ultraviolette Wasserstofflinien 506

Planck, M, Zum Kirchhoffschen Beweise 18, 23 Schwarzei Körper 27 Einschrankung des Draperschen Gesetzes 41 Zur Strahlung fester Korper 68 Beweis des Stefanschen Satzes 76 Ableitung des Wienschen Strahlungsgesetzes 100 Neue Strahlungsgleichung 120 Andere Form dafür 122

Plucker, J, Entstehung des Lichtes in Geisslerrohren 143 Wasserstofflinien in Flammen 168 Existenz von Verbindungsspectren 218 Mehr fache Spectra 223 Bedeutung der Veranderlichkeit der Spectra 234 Continuirliche Gasspectra 284 Emfluss des Magnetfeldes auf electrisches Leuchten 614

- und Hittorf, Mehrfache Spectra 223 Verbreiterung der Temperatur 299 Verschwinden von Linien 312

Pocklington, H. C, Strahlungsgesetz 110 Poincaré, H, Natur der Lichtbewegung 207 Bewegung eines reflectirenden Körpers 439 Planetenbewegung 443

Poisson, S D, Innere Strahlung 8

Ponton, Mungo, Zahlenbeziehungen zwischen Fraunhoferschen Linien 470

Pope, W J, Triboluminescenz 210

Porter, A W, Emissionsgleichung eines Gases 333

Porter, F C, Farbe des ersten sichtbaren Lichtes 47

Postma, O, Schwarzer Körper 27

Preston, Th, Zum Fourierschen Theorem 598 Zum Zeeman-Phanomen 618 ff 663

Pievost, P, Bewegliches Gleichgewicht der Warme 8

Pringsheim, E, Beweis des Kirchhoffschen Leuchten der Gase nur durch Satzes 37 chemische Processe 150ff Electrolyse des Wasserstoffs 176 Nicht-Umkehrbarkeit von Funkenlicht 184 Flammen von CS2 208

- mit Lummer, siehe bei Lummer

Provostaye, F de la, Emwande gegen Kirchhoff 26 Beweis des Satzes von Emission und Absorption 27 Arbeiten mit De sams 28, 29 Ausstrahlung verschiedener Substanzen 43 Drapersches Gesetz 44 Gegen Strahlung und Temperatur Becquerel 44 90 Der schwarze Körper 110

- und Desains, Polarisation des schiag emittirten Lichtes 48 Ausstrahlungsgesetz

Puschl, C, Entstehung von Licht 192

Quincke, G, Messung der magnetischen Feldstarke 629

Quintus Icilius, G v, Experimentelle Prufung des Kirchhoff-Clausiusschen Gesetzes 35

Radau, R, Zu Mayers Versuch für Doppler 399 Zu Königs Versuch 455

Radziszewski, Br, Leuchten bei Oxydation von Flüssigkeiten 209

Ramage, H, Serienformel 570

Rambaut, A. A., Bahnen von Doppelsternen

Rayleigh, Lord, Zu Stewarts Beweis 10 Farbe des eisten sichtbaren Lichtes 47 Undurchsichtigkeit und Reflexion 62 lung fester Korper 70 Druck des Lichtes Ueber Strahlungsformeln 88 Wiens Gesetz 119 Strahlungsformel 119 Optische Messbarkeit hoher Temperaturen Licht der Nebel und Cometen 141. Natur der Lichtbewegung 206, 207 breiterung nach Dopplers Princip 317. Ursachen der Verbreiterung 319 Intensitätsvertheilung in Spectrallinien 343 Dopplers Princip 401 Einfluss der Bewegung des Mittels 413 Intensität der Strahlung 428 Schwingende Systeme, deren Schwingungszahlen sich Grenze nähern 607, 608

Reese, H M, Zum Zeeman-Phanomen 620, Unsymmetrie beim Zeeman-Pha-629, 664 nomen 659

Reid, H. F., Verschiebung des Energiemaximums mit Temperatur 124

Respight, L, Beobachtungen am Sonnenspectrum 395

Reynolds, J E und Stoney, Absorptionsspectrum der Chlorchromsauie 473

112 m a

Riccò, A, Heliumlinie dunkel 52

Richards, Th W und Trowbridge, Temperatur im oscillirenden Funken 172 Vorgange in leuchtenden Gasen 178 Einfluss der Entladungsart 307

Richarz, F, Electrische Eigenschaften der Atome 201 Triboluminescenz 211

 und v Helmholtz, Nebelbildung durch chemische Processe 165

Riecke, E, Schwingender Ring, der Serien giebt 608

Right, A, Absorption im Magnetfeld 623,

Ritchie, W, Versuch fur Emission und Absorption 4

Rivière, Ch, Gegen Gesetz von Dulong und Petit 72, 73

Rizzo, G. B., Quantitative Prufung des Kirchhoffschen Satzes 60

Roberts, W Chandler und Lockyer, siehe Lockyer

Rogers, F E, Emission des Magnesiumlichtes 128

Roscoe, H E und Clifton, Verbindungsspectra 219

 und Thorpe, Verschiebung der Linien 298
 Rosenthal, H, Quantitative Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes an Quarz 62

Rosicky, W und Mach, Verbreiterung der Linien 319

Rossetti, F, Gegen Gesetz von Dulong und Petit 72 Strahlungsformel 73 Messung hoher Temperaturen 129

Rowland, HA, Gegenseitige Beeinflussung von Elementen 248 Ueber basische Linien 265 Umgekehrte Hg-Linie 350 Structur in verbreiterten Linien 353 Breite der D-Linien 365 Breite der Wasserstofflinien in Sonne 368 Absorptionsbanden des Sauerstoffs 488

Rubens, H, Zur Strahlung fester Korper 68 Reststrahlen 118

 und Aschkinass, Emission und Absorption von Steinsalz 61

. — und Kurlbaum, Prufung der Strahlungsformeln 121

— und Nichols, Reststrahlen des Flussspats

Rummel, L, Seriengleichung 568ff

Runge, C, Erste Mittheilungen uber Serien 510 Wellenlange der Aluminiumlinien 513 Gegen Love 588 Gegen Stoneys Anwenwendung des Fourierschen Theorems 598 Ueber das Zeeman-Phanomen Kapitel 1X, 621 ff

- und Kayser, siehe Kayser

und Paschen, Selbstumkehr in Geisslerröhren 184
 Serienspectrum des Sauerstoffs
 229
 Spectra von He, O, S, Se 512, 562 ff
 Spectrum des He 559
 Zum Zeemanphanomen
 620 ff, 629, 630, 661 ff

Russel, E T und Dixon, Flamme von CS2

Russel, Scott, Akustische Versuche zu Dopplers Theorie 378, 448

Rydberg, J. R., Verschiebung von Gaslinien 311 Bericht über Gesetzmässigkeiten 469 Publicationen 511 Serienformel 516 Spectrum des Cu 531 Spectrum des Au 532 Spectrum des Be 533 Spectrum des Mg 535 Spectrum des Ca 539 Spectrum des Sr 541 Spectrum des Zn 543 Spectrum des Ba 541 Spectrum des Cd 544 Spectrum des Hg 546 Spectrum des Ga 547 Spectrum des Bo 547 Spectrum des Al 548 Seine Serientheorie 552. Prufung derselben 552ff Ableitung der Formel 554 Beziehung zwischen Haupt- und Nebenserie 556, 564, 670, 672 Zweite Nebenserie des H 571 Hauptserie des H 572 Gesetzmassigkeit bei Cu und A 577 Werthigkeit und Spectrum 590 Beziehungen zwischen Ca und Sr 594 Paare bei den Erdalcalien 671

Salet, G, Bandenspectrum des N 227 Mehrfache Spectra 227, 228 Continuirliches Spectrum des Schwefels 230 Einfluss der Temperatur auf Verbreiterung 302 Einfluss des Druckes auf Spectrum des S 303 Bandenspectrum des Schwefels 474

Saunders, F A. Absorptionsspectrum des Eises 63, 235

— und Mendenhall, Messungen uber Strahlung 125

Scheiner, J., Zum Kirchhoffschen Gesetz 53, 54 Ueber die Magnesiumlinie λ 4481 181 Zur Verbreiterung der Linien 322 Geisslerrohr bei tiefen Temperaturen 330 Ueber Doppler 373

Schenck, Ch C, Vorgange im Funken 171, 309 Magnesiumlinie \(\lambda\) 4481 181 Beeinflussung durch Selbstinduction 342

Schenk, O, Veranderlichkeit der Spectra 244 Verbreiterung 300

Schleiermacher, A, Strahlungnicht-schwarzer Körper 76 Strahlungsversuche 78

Schmauss, A, Zum Zeeman-Phanomen 626 Schmidt, G C und Wiedemann, Electrolyse in Gasen 176, 177 Erkennung von Luminescenz 183 Triboluminescenz 210 Lyoluminescenz 213 Schneebell, H, Prufung des Stefanschen Gesetzes 81

Schrotter, A, Leuchten von Phosphor 207 Schungel, Acustische Piufung der Doppleischen Theorie 399, 456

Schuler, W, Gegenseitige Beeinflussung der Elemente 249

Schumann, V, Selbstumkehrung in Geisslerröhren 168, 184 Einfluss des Druckes auf Wasserstoffspectrum 308

Schuster, A., Abhängigkeit der Strahlung von Umgebung 30 Electrolyse in Gasen Verschiedene Theorien der Spectren 194, 195 Freiheitsgrade der Moleceln 203 Natur der Lichtbewegung 206, 207 Geschichte der Spectialanalyse 217 bindungsspectra 221 Bandenspectium des N 226, 227 Gegen Angstrom und Thalen 228 Compoundspectrum des O 229 Spectia von Sauerstoff 230 Continuirliches Spectrum der Gase 231, 284 Zur Methode der kurzen und langen Linien 236 Zu Zöllner 242 Theorie der molecularen Stösse 246 Gegenseitige Beeinflussung dei Elemente Ueber enhanced Dissociation 260 lines 276 Einfluss von Druck und Temperatur auf Breite der Linien 293 breiterung der Sauerstofflinien 303 sitat der Wasserstofflinien 313 Aenderung der Wellenlange durch Druck 328 Gegen harmonische Beziehungen 498 Bezeichnung der Wasserstofflinien 501 Ueber Serienformeln 517 Beziehung zwischen Hauptund Nebenserie 557 Sauerstoffspectrum 562. Kritik von Lecoq 582 Schwingende Systeme, deren Schwingungszahlen sich Grenze nähern 605

- und Hemsalech, Vorgänge im Funken 171

Seabroke, G. M., Sterngeschwindigkeiten 394 Beobachtungen an Sonne 395

Secchi, A, Wasserstofflinien in Flammen 168, 1m Bogen 168 Bandenspectrum als Maass der Temperatur 181 Spectra ge-Verbreiterung durch mischter Gase 249 Temperatur 301 Einfluss der Schwachung des Spectrums 313 Zur Verbreiterung der Linien 322 Erste Versuche über Sternbewegung 391 Prioritat 393 Messungen an Sternspectren 394 Gegen Christie 394 Beobachtungen an Sonne 395 Sonnenrota-Einfluss des Magnetfeldes auf tion 396 electrisches Licht 615

Sedgwick, W, Werthigkeit und Spectrum 590

Seebeck, A., Dopplersches Princip 373 Kritik Dopplers 380

Seeliger, H, Gegen Keeler 405

Sestini, B, Farbige Sterne 376 Irrthum 378 Elementarer Beweis für Dopplers Princip 410

Siemens, Sir W, Strahlungsversuche 77 Strahlungsformel für Platin 83

Siemens, Werner, Leuchten der Gase 148 Simon, P, Zum Draperschen Gesetz 48

Smithells, A., Leuchten der Flammen 157 Leuchten des Joddampfes 158 Chemische Processe in Flammen 164 Flamme von CS2 208

 und Dawson und Wilson, Leitfähigkeit der Flammen 164, 167 Einfluss von Chlor auf Flammenspectra 248

Smoluchowski de Smolan, Abhangigkeit der Strahlung vom umgebenden Mittel 33 Experimentelle Prufung 36

Smyth, C Piazzi, Absorptionsbanden des Sauerstoffs 488 Sauerstoffspectrum 562

Snow, B W, Continuirlicher Grund bei Na 286 Ultrarothe Linien der Alcalien 522, 526

— und Nichols, Emission von Zinkoxyd 128 Reflexionsvermögen als Function der Temperatur 134

Snyder, C.P., Gesetzmässigkeiten bei Linienspectren 578

Sohnke, L, Gegen Klinkerfues 388

Soret, J. L., Absorption durch Natriumdampf 55 Gegen Gesetz von Dulong und Petit 72 Gesetzmässigkeiten in Linienspectren 497 Spée, E., Zum Verhalten der Heliumlinie 52 Bestimmung von Sterngeschwindigkeiten 394 Stark, J., Leuchten und Temperatur in Geisslerröhren 148 Ionisirung und Leuch-

Stas, J S., Spectroscopische Arbeiten 185 Stearn, C H und Lee, Verbreiterung der Linien 302

Steel, Th, Triboluminescenz 211 Stefan, J, Strahlungsgesetz 74

ten der Gase 177

Stenger, F, Zum Draperschen Gesetz 45 Leuchten der Gase 149 Farbe des Jod in Lösungen 281

Stevens, W Le Conte, Strahlungsversuche 78

Stewart, B, Verhältniss von Emission zu Absorption 7ff Emission farbiger Gläser 41 Versuch mit Turmalin 49 Gegen Gesetz von Dulong und Petit 72 Herstellung des schwarzen Körpers 110 Beziehung zwischen Emissionsvermögen und Warmeleitung 135 Umkehrungsversuch 217 Siede-

didirectioned the force and committed them it do no

was the said

punkt und Strahlung von Gasen 335 Elementarer Beweis für Doppler 410

Stewart, W und Gray, Electromagnet 628 Stössel, J, Emission des Platin 95

Stokes, G G, Resonanz 7 Wesen der Absorption 186 Erzeugung von Licht durch Molecularbewegung 194 Kurze Linien 238 Temperatur und Intensitat der Linien 331

Stoney, G J, Leuchten der Gase in Geisslerrohren 179 Atom- und Molecularbewegung 188 Entstehung von Linien- und Bandenspectrum 189, 193 Einfuhrung des Electron 199 Vorstellungen uber Entstehung des Lichtes 200 Bewegung in den Moleceln 204 Ursachen der Verbreiterung 319 Bandenspectrum des N 473 Entstehung von A, B, α 490 Gesetzmassigkeiten im Wasserstoffspectrum 496, 497 Harmonische Beziehungen 498 Ueber das Spectrum des Parhelium 560 Darstellung der Serien durch Curven zweiten Grades 566 Bedeutung negativer Schwingungszahlen Entstehung der Paare 597ff

 und Reynolds, Absorptionsspectrum der Chlorchromsaure 473

Sutherland, W, Spectrum des Magnesium 535 Beziehung zwischen den Schwingungsdifferenzen der Paare und Triplets 594ff Gesetzmassigkeit in den Spectren 603

Swinton, A. A. Campbell, Phosphorescenz der seltenen Erden 160

Tait, P G, Ueber Strahlung 31 Einfluss des Magnetfeldes auf Licht 614

Tereschin, C, Strahlungsformel 85

Thalén, R, Einfluss der Temperatur auf Funkenspectra 173 Absorptionsspectrum des Jod 472

 und Ängström, Electrisches Leuchten von Gasen 144 Verbindungsspectra 220 Mehrfache Spectra 227 Bandenspectrum des N 474

Thénard, P, Emfluss des Magnetfeldes auf electrisches Licht 615

Thiele, H, Auerlicht 162

Thiele, T N, Gesetze der Bandenspectra 483 ff Serienformel 570

Thiesen, M., Zum Wienschen Gesetz 106, 109 Strahlungsformel 119

Thollon, L, Aussehen von Fraunhoferschen Linien 368 Beobachtungen an Sonne für Doppler 395, 397 Absorptionsbanden des O 488

— und Gouy, Linienverschiebung im Cometenspectrum 397

Thomas, L und Trépied, Wasserstofflinien im Bogen 168

Thomson, J J, Electrolyse in Gasen 174 Corpusceln 178, 282 Unterschied zwischen Licht- und Rontgenstrahlen 207 Verschiedene Grösse der Moleceln 281

Thomson, W (Lord Kelvin), Einwirkung des Magnetfeldes auf Licht 613

Thorpe, T E und Roscoe, Verschiebung der Limen 298

Thudichum, J L W, Gegenseitige Beeinflussung der Elemente 249

Trépied, Ch und Thomas, Wasserstofflimen in Bogen 168

Trève, A, Einfluss des Magnetfeldes auf electrisches Licht 614

Troost, E und Hautefeuille, Beziehungen zwischen Bandenspectren 494

Trowbridge, J und Richards, Temperaratur im oscillirenden Funken 172 Voigange in electrisch leuchtenden Gasen 178 Einfluss der Entladungsart 307

Tschugaeff, L, Triboluminescenz 211

Tumlirz, O, Absorption durch Natriumdampf 55

Tyndall, J, Emission und Absorption bei Gasen 40 Strahlung von Platin 74 Energiespectrum des Bogens 90 Gegenseitige Beeinflussung von Elementen 248

Uljanin, W v, Lambertsches Gesetz Abhängigkeit der Strahlung vom umgebenden Medium 35

Valenta, E und Eder, siehe bei Eder Veltmann, W, Gegen Klinkerfues 388 Gegen Ketteler 407

Very, F W, Ueber Paschens Resultate 100 Emission von Steinsalz und Glas 128

Vierordt, K, Helligkeit von Fraunhoferschen Linien 368

Villari, E, Emission verschieden dicker Schichten 135 Einfluss des Druckes auf Spectrum 301

Violle, J., Zum Draperschen Gesetz 47, 48
Strahlungsgesetz 73 Strahlung von Platm
82 Strahlungsformeln 83 Gegen Le Chatelier 84 Emission und Temperatur 96
Strahlung im geschlossenen Raume 112
Optische Messung hoher Temperatur 129

Vogel, H.C., Vergleichung des Spectrums von Sonne und Petrollampe 127 Anwendung des Dopplerschen Princips 391 Beobachtungen zu Bothkamp 393 Beobachtungen an Sonne 395, 396 Acustische Versuche zu Doppler 399, 448, 450 ff Gegen van der Willigen 404 Linienverschiebung im Cometenspectrum 405 Spectrographische Bestimmung der Bewegung 406 Algol 407 Linienverbreiterung in Sternspectren 407 Bezeichnung der Wasserstofflinien 501

Vogel, H W, Ultraviolette Wasserstofflinien 270 Gegen Dissociation in Sternen 272 Spectium des Wasserstoffs 313, 504

Vorgt, W, Kirchhoffsches Gesetz und Lichttheorie 37 Bau des Molecels aus Electronen 205 Dopplers Princip 401 Welle mit variabler Amplitude 427 Intensität und Bewegung 435 Zur Theorie des Zeeman-Phanomens 622, 625, 626, 643 ff

Volpicelli, P, Dopplersches Pinicip 373 Sonnenrotation 396

Wadsworth, F L O, Intensitätsvertheilung in Spectralinien 343, 345

Waltenhofen, Av, Emfluss der Schwachung des Spectrums 312

Wanner, H, Verbreiterung der D-Linien 31 Photometrische Bestimmung der Constanten der Strahlungsformel 116 Porcellanhohlraum als schwarzer Strahlei 118 Optische Messung der Temperatur 132

- mit Paschen, siehe Paschen

Warburg, E, Temperatur der Sonne 133 Temperatur in Geisslerröhren 146 Thermactine und allactine Processe 164

- mit Kundt, Absoluter Werth der Strahlung 133

Was, Dopplers Princip 401

Watts, WM, Wasserstofflinien in Bessemerflamme 168 Schlüsse auf Temperatur aus bestimmten Linien 181, 335 Spectraltabellen 234

Weber, H. F., Zum Draperschen Gesetz 45 Strahlungsformel 88, 99

Wedg wood, Th, Emission und Absorption 12 Drapersches Gesetz 43 Leuchten der Gase 148

Weinhold, A, Absorption durch Natriumdampf 55

Weiss, A. J., Verschiebung der Linien mit Dicke der Schicht 297

Wesendonck, K, Ueber Luminescenz 182 Wheatstone, Ch, Licht des Funkens 142

Wiechert, E, Absorption im Magnetfeld 625

Das Verhaltniss  $\frac{e}{m}$  669

Wiedeburg, O, Beziehung zwischen Emissionsvermögen und electrischer Leitfähigkeit 135

Wiedemann, G, Temperatur in Geisslerrohren 145

Wiedemann, E., Bezeichnung Phosphorescenz 142 Electrisches Leuchten dei Gase bei medriger Temperatur 145, 146 Luminescenz 163 Vorgange in electrisch leuchtenden Gasen 178 Erkennung von Luminescenz 182, 183 Natur der Spectra 195 Energieverbrauch zur Erzeugung des Linienspectiums 196 Energie der Lichtbewegung 197 Regelmassige Schwingungen im Licht 206 Spectra gemischter Gase 249 Farbe des Jod in Losungen 281 Continuirlicher Grund 286

und Ebert, Gegen Arrhenius 165 Verbindungsspectra in Geisslerrdhren 176 Ionen in leuchtenden Gasen 177 Vorgänge bei electrischen Entladungen 197

— und Schmidt, Electrolyse in leuchtenden Gasen 176, 177 Triboluminescenz 210 Lyoluminescenz 213

Wien, W., Zum Kirchhoffschen Gesetz 17.
Zur Strahlung fester Körper 68,70 Beweis
des Stefanschen Gesetzes 76 Theoretische
Ableitung des Strahlungsgesetzes 103 ff Verschiebungsgesetz 106 Strahlungsgesetz 108
Gegen Lummer 109 Gegen Planck 110
Anwendung des Dopplerschen Princips in
der Thermodynamik 408 Dopplers Princip

425 Das Verhältniss  $\frac{e}{m}$  669

 und Lummer, Herstellung des schwarzen Strahlers 112

Wilde, II, Gegen Stas 185 Gesetzmässigkeit bei Thallium 588

Wilhelmy, L., Abhängigkeit der Strahlung von Umgebung 30 Strahlungsgesetz 71

Willigen, VS M van der, Dopplers Princip 373 Gegen die Theorie 402 ff Gegen Petzval 403 Gegen Anwendungen 403 Absorption 404

Wilsing, J., Zur Heliumlinie 52 Anomale Dispersion und Linienverschiebung 271 Aenderung der Wellenlänge durch Druck 329, 330 Bahnen von Doppelsternen 407 Ursachen der Linienverschiebung 409

Wilson, W. E., Strahlung eines schwarzen Körpers 81 Ionisation in Flammen 167

— und Gray, Strahlung von Platin 79, 81 Strahlungsformel 84

— und Smithells und Dawson, Leitfähigkeit der Flammen 164, 167 Einfluss von Chlor auf Flammenspectra 248

Wolf, M und Lenard, Leuchten von Pyrogallussaure 209

- Wood, R W, Temperatur in Geisslerröhren 146 Anomale Dispersion 271 Flash-Spectrum 396 Ursachen der Linienverschiebung 409
- Wullner, W, Gegen Pringsheim 159 Mehrfache Spectra 225, 226 Schlusse nach Zollner 243 Banden- und Linienspectrum 257 Continuirliche Gasspectra 284 Gegen Lommel 320
- Young, C A, Ueber basische Linien 265 Chromosphärelinien 268 Dissociation in Sonne 272 Einfluss der Schwachung des Spectrums 313. Doppelte Umkehrung 364 Beobach-

- tungen zu Doppler an Sonne 395 Sonnenrotation 397
- Zeeman, P, Einfluss des Magnetfeldes auf Spectra 278 Structur der Quecksilberlinien 347 Zeeman-Phanomen 616 ff Echelonspectroscop 631 Unsymmetrische Spaltung im Magnetfeld 659
- Zollner, F, Folgerungen aus Kirchhoffs Gesetz 241 Einfluss von Dichte und Dicke auf Breite der Linien 295. Sonnenrotation 396 Gegen van der Willigen 404 Reversionsspectroscop 462

## SACHREGISTER.

**A**, B,  $\alpha$  des Sonnenspectrums 487 ff.

Absorption und Emission, Verhältniss der, 3 ff.

Absorption als Resonanz 5, 7.

Absorption der Gase 50, Bedingungen für — 51, 53, in Geisslerröhren 184.

Absorption einer odicken Schicht 57.

Absorption und Emission, wenn Kirchhoffs Gesetz nicht gilt 63.

Absorption fluorescirender Körper 64.

Absorption der Kohlensäure für Wellenlänge ohne Emission 246.

Absorption, Einflussder Bewegung 390-403,

Absorption im Magnetfeld 620, 623 ff.

Absorption svermögen, ältere Definition 3, nach Kirchhoff 16.

Absorptionsvermögen als Function der Temperatur 134.

Aetherschwingungen, Vorstellungen über ihre Entstehung 185 ff.

Ag, Serien 531; im Magnetfeld 678.

Akustische Prüfung des Dopplerschen Princips 398, 448 ff.

Alcalien, Gesetzmässigkeit der Spectren nach Kayser und Runge 517 ff., Lecoq 580, Ciamician 584. Berechnung der Serien nach Rummel 568. Im Magnetfeld 669 ff.

Algol 407.

Allactine und thermactine Processe 164.

Aluminium, Serien 547. Serien nach Cornu 507. Verhalten im Magnetfeld 670.

Anomale Dispersion zur Erklärung der Verschiebung 271.

Antimon, Gesetzmässigkeit im Spectrum 575. Argon, Verschiebung einzelner Linien 310. Gesetzmässigkeit im Spectrum 577.

Arsen, Gesetzmüssigkeit im Spectrum 575.

Associated series 519.

A tome, chemische und physikalische 193. Vorstellungen über den Bau 204, 205, 667 ff.

Atombewegung 188.

Kayser, Spectroscopie. II.

Atomgewicht, Einfluss auf Lage der Serien 591, auf Schwingungsdifferenz der Paare und Triplets 592.

Atomvolumen, Einfluss auf Druckverschiebung 324, 327.

Au, Gesetzmässigkeit im Spectrum 532.

Auerlicht, Temperatur des — 132. Erklärungsversuche des — 159 ff.

Ausdehnungscoefficient, Einfluss auf Druckverschiebung 324, 327.

Aussehen der Spectrallinien 349ff.

**B**a, Gesetzmässigkeiten im Spectrum 541. Verhalten im Magnetfeld 671.

Bahnelemente, Spectrographische Bestimmung der — 407.

Balmersche Formel 504.

Bandengruppe 471.

Bandenspectrum, in Emission und Absorption bekannt 155, 156. Structur des — 470. Gesetze des Baus nach Deslandres 474ff. nach Thiele 483. Verhalten des — im Magnetfeld 637. Beziehungen zwischen verschiedenen — 492.

Banden-und Linienspectrum, fundamentaler Unterschied 257. Vergleich beider 608 ff.

Basische Linien 265ff.

Bedeutung der Linien mit Selbstumkehrung 2.10.

Beeinflussung eines Spectrums durch andere Substanzen 247 ff., 318.

Bessemerflamme, Auftreten der Wasserstofflinien 168.

Beugung, Einfluss der Bewegung auf 400, 418, 441.

Bewegung der Moleceln als Grund für Breite der Linien 315 ff.

Bewegung der Lichtquelle, Einfluss auf Spectrum 375. Einfluss auf Reflexion und Brechung 400, 438, 440, auf Beugung 441.

Bewegung des Mittels, Einfluss auf Wellen-

44

lange 418, 438, auf Intensitat 427f Einfluss eines absorbirenden Mittels 446

Bewegung im Visionsradius, Beobachtung nach Mach 386, Secchi 391, Huggins 391, H C Vogel 391, 405, 406, Lockyer 391, Christie 394, Maunder 394, Seabroke 394, Thollon 405, Deslandres 405, Keeler 405

Beziehungen zwischen Bandenspectren 492, Linienspectren 580

Beziehungen zwischen regularer und irregularer Strahlung 197

B1, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 576
Blei, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 574
Bogenlampe, Energiespectrum der — nach
Tyndall 90, Langley 94, 127 Temperatur
dei — 132 Art der Strahlung 169
Bogenlampe in Gasen brennend 250, 255

Bogen ampe in Gasen brennend 250, 255
Bogen lampe unter Druck biennend 322 ff
Bor, Spectrum 546

Borsaure, Bandenspectrum 474
Bolometer, schwaizes — nach Paschen 113
Brechungsexponenten der Luft 512 ff
Breite von Spectrallinien 344

Co, Sauerstoffbande nach Biewster 488 Cadmium, Structui seiner Linien 347 Serien 543, 587 Verhalten im Magnetfeld 667 Caesium, Serien 528

Calcium, Dissociation nach Lockyer 262, 270 Serien 535 Verhalten im Magnetfeld 667, 671

Charactere der Funkenlinen 351ff Chemiluminescenz 163 Einzelne Falle von — 207

Chemische Processe als Quelle des Lichtes 141, 150ff

Chlor, Einfluss auf Flammenspectren 248 Chloichromsaure Absorptionsspectrum 473 Chromosphare, Bestimmung von Druck oder Temperatur der — aus Breite der Linien 301f

Chromospharelinien 268

Cl Einfluss des Druckes auf Spectrum 305 Clausius' Gesetz 32, experimentelle Prufung 36

Cleveitgas, 559

Cobaltglas, Emission und Absorption 60 Combinationstone, zur Erklärung der Paare 508, 599

Cometen, Prufung des Dopplerschen Princips an — 405

Compound-Spectrum 229, 562 Constanz des Spectrums in einzelnen Fallen 234

Constanten der Serien 593

Continuirliches Spectium, erste Erklarung 187

Continuirliches Spectrum der Gase 230 231, 283 f, 285 ff

Continuirlicher Grund in den Spectrei 285 ff, 294 ff

Corpusceln 282

Cu, Serien 530, andere Gesetzmassigkeit 577 im Magnetfeld 670

Cyanbanden, Structur 471, 481, 485

D-Linien, Verbreiterung und Verschiebung 298 Verschiedenheit beider 365 Verhalten in Magnetfeld 670 Umkehrung 55, 348 Struc tur derselben 346

Dampfung der Schwingungen als Grund fu Breite der Linien 319ff

Dichte des Dampfes, Einfluss auf Spectra linien 289 ff, Einfluss auf Helligkeit 298 Didym, Emission und Absolption des Oxyd

Diffuse Seile 341, 519

Diffuse Limen 349,

407

Dispersion der Luft 512 ff

Dissociationstheorie, 246, 257 Beweis von Lockyer 261 ff

Doppel brechung im Magnetfeld 626
Doppel sterne, Theorie Dopplers 375 Be
obachtungen Sestinis 376 Bahnbestimmun
nach Mach 386 Spectroscopische Entdeckun

Doppelte Umkehrung 358, 360, 363
Dopplersches Princip, Zur Verbreiterun
der Limen 190, Gultigkeit für Moleceln 315;
Kapitel VIII, 369—463 Geschichte 371;
Theorie 409 ff Experimentelle Prüfun
447 ff

Draper sches Gesetz Stewart 12, Kircl hoff 25, 41 Ungenauigkeit des Gesetzes 4 Versuche von Draper 42, von Becquerel 4 von Weber 45, von Stenger 45 Erklarur durch Ebert 46, Lummer 48

Druck des Lichtes 75

Druck des Dampfes, Einfluss auf Linien 289
Einfluss auf Breite der Linien 296, Einflu
auf Wellenlange im Bogen 322 ff
Druck im Ernken Berechnung 200

Druck in Funken, Berechnung 309 Druckverschiebung, zur Dissociationsthe rie 279

Dulong-Petitsches Gesetz 12

Echelon-Spectroscop, Verwendung für Ze man-Phanomen 631. Eigenschaften der Funkenlinien 351 ff Eis, Absorption des — 235 en oxyd, Emission nach Paschen 98 ff en spectrum, keine harmonische Beziehgen 499

sticitatstheorie, beim Dopplerschen incip 401, 420 f

ctilsche Emwirkungen als Quelle des chtes 141

ctrodynamik beim Dopplerschen Princip 8, 424,

ctioluminescenz 163

ctrolytische Leitung bei Gasentladungen 3ff.

ctromagnet fur Zeeman-Phanomen, Conructionsprincipien 626 ff

ctron 199

ctronentheorie 204

18810n und Absorption 3ff

1 & \$10 n, Emfluss des Brechungsexponenten 1, 11, 24 Clausius 31, Smoluchowski 33, 36 ljanin 35, Quintus Icilius 36

18810n, Emfluss der Bewegung 270 18810n und Schichtdicke 135

1881onsgleichung für feste Korper, ap. II, 65ff, für discontinuirliche Spectra 32

issionsspectrum eines Gases verglichen it continuirlichem 59

1ssionsvermogen, altere Definition 3, ach Kirchhoff 15

is sionsvermögen, Gleichheit mit Absorponsvermögen 4, 39

issionsvermögen und electrische Leitihigkeit 185

de des Spectrums als Function der Temeratur 337

de der Serien als Function des Atomgerichtes 591

ergiecurven 97

ergiemaximum, Lage des — und Temeratur 91ff, 100

ergiequellen für Leuchten der Gase 149 ergie- und Lichtvertheilung in verschielenen Lichtquellen 126 ff

engievertheilung in Linienspectren als Function der Temperatur 331

ergievertheilung in Spectrallinien 342 hanced lines 276

tstehung der Aetherschwingungen beim Leuchten 185ff

tladungsart, Emfluss auf Breite der Linien 302, 306ff

bin, Emission und Absorption 63

d bewegung, Einfluss auf Absorption 390, auf Beugung am Gitter 391, auf Lichtintensität 436

11/2/2012

Erklarung fur continuilliches und discontinuirliches Spectrum 187

Erstes sichtbares Licht, Farbe des --, Draper 42, Weber 45, 47 ff

Extinction und Absorption, Unterschied für Emission 61

Farbe, des ersten sichtbaren Lichtes 42ff Farben and erung durch Bewegung, siehe Dopplersches Princip.

Farblacke, Absorptionsspectrum 591

Feldstarke, Messung der magnetischen 629 Flammen, gefarbte, Absorptionsvermögen der 55 Dissociation in — 164 Ionisiung in — 164 ff Leitfahigkeit der — 165 Beein-

flussung durch Chlor 248

Flammengase, Leitfahigkeit der 165ff

Flash-Spectrum, Erklarung durch anomale Dispersion 271 Wasserstoffserie im — 506 Fluorescenz und Phosphorescenz 141

Fluorescirende Körper, Absorption der — 64

Folgerungen aus Kirchhoffs Gesetz durch Zollner 241ff

Fortführungscoefficient 400

Fouriersches Theorem, Verwendung durch Stoney 595

Fraunhofersche Limen, Erklärung 49 Fehlen vieler Metalllimen darunter 51 Zahlenbeziehungen zwischen — 470

Funken, Temperatur 111 — 170 Vorgange 111 — 171 Druck 111 — 309 Oscillirender – 171 ff, 307

Funkenlinien, Verschiedenes Aussehen 351ff Funkenspectrum, Dopplerscher Effect im — 384

6 allıum, Berechnung der Serien durch Rydberg 547

Gase, Strahlung der 138 ff Leuchten der — ohne Temperatursteigerung 145 ff Leuchten der — nur durch chemische Processe 150 ff Electrolytische Leitung dei — 173 ff Warmestrahlung electrisch leuchtender — 179

Gedampfte Schwingung, Zerlegung nach Fourier 320 ff

Gefarbte Flammen, Absorptionsvermögen 55 Gegenseitige Beeinflussung von Substanzen im Spectrum 247ff, 318

Geisslerröhren, Leuchten ohne Temperaturstengerung 145

Gemeinsame Linien verschiedener Elemente 265

Germanium, Berechnung von Lecoq 581 Gesammtstrahlung 63 Messmethoden 69

44*

Bedingungen fur Ausdruck der - 69 Formeln fur - 70 ff Gesetzmassigkeiten im Spectrum 467ff Methoden zur Auffindung von - 578 Gespenstergraues Licht 44 Erklärung 48 Gitter, Einfluss der Bewegung 391, 418 Bewegtes - 400, 441 Glas, Emission und Absorption 60, 62 Glockentheorie 246 Gluhen, Definition 140 Gluhlampen, Energiecurve nach Abney und Festing 95 Strahlung nach Paschen 102 Helligkeit 127 Temperatur der 132 Gold, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 532 Graugluth 48

H und K, Fraunhofersche Linien, in Sternen 270
Harmonische Beziehungen zwischen Linien 498ff
Hauptserien, Definition 518 Beziehung zwischen — und Nebenserien 556, 564
He, Fehlen im Sonnenspectrum 52 Selbstumkehr in Geisslerrohi 184 Vermeintliche Beziehung zu Wasserstoff 497, 498 Gesetzmassiges Spectrum 559
Helligkeit der Linien, beeinflusst von Dichte 299, von Druck 313
Hertzsche Schwingungen im Molecel als Ur-

H, siehe Wasserstoff

sache des Lichtes 201, 205

Hg, Structur seiner Linien 347 Serien 545

Verhalten im Magnetfeld 661

Homologe Linie 580, 584ff

Hypothesen uber Entstehung des Lichtes 185ff

Indium, Serien 548
Innere Strahlung 8ff
Intensitat, Einfluss der Bewegung 380, 400,
427f Elementare Ableitung der Formeln 428f,
mechanische — 421 — Einfluss der Erdbewegung auf — 436 Versuch Fizeaus 436
Interferenzfähligkeit des Lichtes 206
Intramoleculare Schwingungen 191
Intermoleculare Schwingungen 191
Jod, continuirliches Spectrum des erhitzten
158
Jodlösungen, Farbe von — 281
Jodspectrum in Absorption, gesetzmassiger
Bau 472
Irregulare Strahlung 164
Isochromatische Curven 97

K, Leuchten des — bei Oxydation 161 Serienspectrum 525 Kathodoluminescenz 163
Kirchhoffsches Gesetz 3, 13 ff Voraussetzungen 13 Formulirung 16 Einwendungen von Provostaye 26 Versuch eines Beweises von Provostaye 29 Versuch einer Ableitung aus der theoretischen Optik 37 Beweis von Pringsheim 37 Andere Formulirung 38 Qualitative Prufung 39 Quantitative Prufung 57 ff Folgerungen aus dem — 241 ff

Katalytische Wirkung bei Auerlicht 161

Kante der Banden 470

Knallgasflamme, Keine Wasserstofflinien 168

Kohle, Emission nach Paschen 102 ff Kohlebanden, Structur 478, 480, 484 Kohlensaure, Absorption und Emission 63 ff Strahlung durch Temperatursteigerung 153 Kohlensaurebanden, Verschiebung durch Temperatur 337

Krummung der Linien des Saturnringes 446 Kupfer, Serienspectrum 530 Andere Gesetzmassigkeiten 577 Verhalten im Magnetfeld 670

Kupferoxyd, Strahlung nach Paschen 102 Kurze und lange Linien, Methode der 236 ff

Lambertsches Gesetz 28, 33, 34, 35
Lange und kurze Linien, Methode der— 236 ff
Lange Linien und Selbstumkehrung 240
Legirungen, Spectra der — 238
Leuchten ohne Temperatursteigerung 143 ff
Leuchten und Leiten der Flammen 165, 167
Leuchten organischer Flüssigkeiten 209
Li, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 517 Die
Linien wohl Paare 592
Lichtdruck 75
Lichtquelle, Anbringung im Magnetfeld 630

Lichtquelle, Anbringung im Magnetfeld 630 Linien, als Reste von Banden 258 Linien, bestimmte, als Anzeichen für Tem

Linien, bestimmte, als Anzeichen für Temperatur 335

Linien, Aussehen verschiedener, Kap VI, 341ff Benennung nach dem Aussehen 349 Structur einzelner 346 ff Verbreiterung der — 348 Diffuse — 349 Umgekehrte — 354 ff Linienkrummung im Saturnspectrum 446 Linienneigung im Spectrum rotirender Körper 444

Linienreiche Spectra, Schwierigkeit ihrei Erklarung 202, 281

Linienspectrum, Entstehung Kap III, 138 ff Gesetzmassigkeiten im — 495 ff Linienverschiebung durch Druck 308 ff, 322 ff — durch Bewegung, siehe Dopplersches Princip Luft, Brechungsexponenten der 512ff Luminescenz 163, Erkennungsmittel fur — 181

Luminescenztemperatur 163 Lyoluminescenz, Einzelne Falle von — 213

Magnetfeld, Wirkung auf Spectra 611ff Herstellung desselben 626ff Messung desselben 629ff Spectroscope zur Untersuchung 1m — 630ff Beobachtung der Polarisation 1m — 632ff Theorie der Wirkung des auf Spectra 634ff

Mangan, Serien 551

Mehrfache Spectra desselben Elementes 222ff Metallische Reflexion 61

Methoden zur Auffindung von Gesetzmassigkeiten 578

Mg, Gesetzmässigkeiten im Spectrum 496 ff, 533 Verhalten im Magnetfeld 667, 671 Constanz des Spectrums 235 Linie \(\lambda\) 4481 172, 181, 235

Mitschwingen, für Optik nach Euler 6, Stokes 7 Versuch von Miller 7

Molecularbewegung nach Lecoq 189, Stoney 193, Wiedemann 195

N, Mehrfache Spectren 223 Absorption durch Natrium 227

N-Banden, Bau nach Lecoq 472, Stoney 473, Ångström und Thalén 474, Deslandres 475

Na, Erscheinungen in Oefen 151, Leuchten bei Oxydation 207, Constanz des Spectrums 235. Erscheinungen unter Druck 293

Natiium flamme, als Luminescenzerscheinung 182

Natriumspectrum, Serien 520, Darstellung durch Stoney 567, Verhalten im Magnetfeld 670 Structur der Linien 346 Verbreiterung und Verschiebung der Linien 298 Aussehen der Linien 348 Umkehrungserscheinungen 55, 182

Nebenserien 518 Beziehung zur Hauptserie 556, 564

Neigung der Linien rotirender Körper 444 Nernstlampe, Temperatur der — 132

Nickelcarbonyl, Spectrum des -- 156, 566 Normales Leuchten 163

Normale Triplets bei Zeeman-Phanomen 660

0, siehe Sauerstoff

Oefen von Lockyer 263

Orionnebel, Verhalten der Wasserstofflimen in — 332

Oscillirende Entladung 171ff, 307 Emfluss auf Temperatur 172

Paale und Triplets, abhangig von Werthigkeit 559, 565, 590

Paare, ihre Schwingungsdifferenz als Function des Atomgewichts 592

Paare, erklart nach Stoney 597f, nach Galtzun 205, 601, durch Combinationstone 599, nach Larmoi 601, nach Kolaček 606

Parhelium 560

Pb, Gesetzmassigkeit im Spectrum 574

Pd, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 578

Petrollampe, Helligkeitsvertheilung im Spectrum 127

Pfeife, rotirende, fur Dopplerprincip 385, 438 Phosphor, Leuchten des — durch Oxydation 207

Photoluminescenz 163

Piezoluminescenz 163

Planeten, Rotation der - 446

Planetenspectra, Prufung des Dopplerschen Princips an — 405

Platin, Strahlung des — 78, 82, 102 Gesetzmassigkeiten im Spectrum 578.

Polarisation des Lichtes im Magnetfeld 621 ff

Polarisirtes Licht, Emission und Absorption 25, 28, 48

Prisma, bewegtes, Emfluss auf Spectrum 400, 418, 440

Proto-Elemente 277

Piotuberanzen, Urspiung nach Kirchhoff 41 Linien der — 269 ff Verschiebung der Linien in — 271 ff, 395 ff

Qualitative Prufung des Kirchhoffschen Gesetzes 39

Quantitative Piufung des Kirchhoffschen Gesetzes 57

Quarz, Emission und Absorption 60, 61, 62. Quecksilber, Structur der Linien 347 Serien 545 Verhalten im Magnetfeld 661 ff Linie 2 2537 350

Rb, Serien 526

Reflexion an bewegtem Körper 400, 418, 438
Reflexionsvermogen, Versuche von Provostaye und Desains 28 — abhängig von der Temperatur 138

Regelmassiges weisses Licht 206

Regulare Strahlung 164

Regulare und irregulare Strahlung, Beziehungen zwischen — 197

Resonanz, für optische Erscheinungen, Euler 6, Stokes 7

Reststrahlen, Prufung der Strahlungsformeln mit — 117, 121 Reversionsspectroscop 396ff

Rhodium, Gesetzmassigkeiten im Spectium 578

Rotation, der Sonne 396, — Einfluss auf Spectra 407, 442 Einfluss auf Spectrum der Planeten 405 — eines beleuchteten Korpers 445

S, Leuchten des — bei Oxydation 207 Verschiebung einzelner Linien 311 Bandenspectrum 474 Serien 565, 566

Saccharin, Triboluminescenz 210

Santoninderivate, Triboluminescenz 210 Satelliten in der ersten Nebenserie 558 Spaltung im Magnetfeld 665

Saturn, Spectrum der Ringe 446

Sauerstoff, Mehrfache Spectra 229, 279
 Unveranderlichkeit des Absorption-Spectrums
 235 Absorptionsbanden von Jansen 280
 Banden A, B, α 487 ff Serienspectrum 562
 Berechnung von Rummel 563

Sb Gesetzmassigkeiten im Spectrum 575 Scharfe und diffuse Serie nach Rydberg 341, 519

Scheinbare Selbstumkehrung 359 Schlusse auf Temperatur aus einzelnen Linien

Schmelzpunkt, Emfluss des — auf Druckverschiebung 324, 327 — und Serien 334 Schwarzer Körper 11, 15, 26

Schwarzer Strahler, Aeltere Angaben 110ff, Wien und Lummer 112, Paschen 113, 114ff Schwarzes Bolometer 113

Schwachung des Lichts, Einfluss auf Spectrum 312

Schwebungen von Stimmgabeln durch Bewegung 399, 453

Schwefel, siehe S

Schwefelkohlenstoffflamme 208

Schwingungsdiffeienz, Constanz der —
fur Limengruppen 503, 508 — der Paare
und Triplets als Function des Atomgewichts
592 Beziehungen nach Sutherland 594

Schwingungszahlen, Empfehlung der durch Stoney 473 Benutzung für Feststellung der Serien 512

Se, Gesetzmässigkeiten 565, 566

Selbstinduction, Einfluss auf Funkenspectra 171, 306

Selbstumkehrung 54, 354 Einfluss der Dispersion 55, — in Geisslerröhren 184 — und lange Linien 240 Leichtere — der kurzen Wellenlangen 356 Scheinbare — 359 Doppelte — 358, 360, 363

Serien mit verschiedenem Aussehen 341 Con-

stanten der — 593 Entstehung der — nach Jaumann 600, nach Jeans 603 nach Kolaček 606 Vergleich der — mit Banden 608f

Serienformel nach Balmer 504, nach Kayser und Runge 514, nach Rydberg 516, 552 ff, 558, nach Stoney 566, nach Rummel 568, nach Thiele 570

Serienlinien, Verhalten im Magnetfeld 661 Serienspectrum 229

Silber, Serien 531 Verhalten im Magnetfeld 670

Sn, Gesetzmassigkeit im Spectrum 574 Sonne, ihre Temperatur 130, 131, 132 Rotation der — 396f 443

Sonnenflecken, Limien dei - 269

Spaltung der Linien im Magnetfeld, verschiedene Typen 661ff

Spectralstufen nach Lockyer 231, 276
Spectroscope für Zeeman-Phanomen 631 ff
Spectroscopie, Neue Aufgaben der — 467
Spectrum erster und zweiter Ordnung 224
— Einfluss der Bewegung auf —, siehe Dopplersches Princip — des Saturnringes 446
— und Atomgewicht 580

Spiegel, bewegter, 400, 418, 438 Rotirender — zur Prufung des Dopplerschen Principes 409, 438

Sr, Serien 539, Verhalten im Magnetfeld 667, 671

Stefansches Gesetz 74, Beweis von Boltzmann 75 Experimentelle Prufung 76 ff 114 ff Steinsalz, Emission und Absorption, 8, 12, 29, 59, 60, 62

Sternbewegung, Photographische Bestimmung der — 406

Steinspectra, Untersuchung der 391, 394, 406 Einfluss der Rotation auf — 407

Stickstoff, siehe N

Stimmgabeln, bewegte —, fur Dopplersches Princip 396, 455

Stiahlung des Platin 78ff, 102 — der Gase 138ff Absoluter Werth der — 133 — einer bewegten Ebene 414, einer bewegten Kugel 415

Strahlung senergie, absoluter Werth der —

Strahlungsformeln, fur Gesammtstrahlung Newton 70, Dulong und Petit 70, Wilhelmy 71, Dewar 72, Becqueiel 73, Violle 78, 83, Rossetti 73, Stefan 74, Garbe 73, Edler 74, Siemens 83, Chatelier 84, Wilson und Gray 84, Tereschin 85

Strahlungsformeln vollständige Michelson 85, Webei 88, Kovesligethy 89, Paschen 100, Wien 108ff, Planck 109, Thiesen 119,

Lummer und Jahnke 119, Rayleigh 119, Planck 120 122

Strahlungsgesetze des schwarzen Körpers Vergleichung der — 123

Structur von Spectrallinien 346, — der Veibreiterung 353

Stufenspectroscop, Verwendung fur Zeeman-Phanomen 631

Swansches Spectrum 478, 480

Systeme, deren Schwingungszahlen sich einer festen Grenze nahern 605 ff

## Talantoscop 307

Temperatur ber erstem sichtbarem Licht 42, 47 — der Sonne 130, 131, 132 Emfluss der — auf Spectren 290 ff., 330 ff

Temperatul messung, optische 128ff — durch Auftreten bestimmter Linien 181 Test-Spectrum 276

Thermactine und allactine Processe 164
Thermodynamik, Verwendung des Dopplerschen Principes in der — 408

Theorie der molecularen Störungen 194, 246
— der molecularen Structur 194, 257 — des
Lichtes von Lorentz 616, 619, 622 — des
Zeeman-Phanomens 634 ff — Nach Lorentz
634 ff, nach Vorgt 643 ff

T1, Structur der Linien 347, ultraviolette Serie nach Cornu 507 Serien 549, 588 Verhalten im Magnetfeld 670

Tonanderung durch Bewegung, siehe Doppleisches Princip Versuche darüber 448 ff

Triboluminescenz 163 Besondere Falle von — 210ff

Triplets und Paare, abhängig von dei Weithigkeit des Elementes 559, 565, 590 Ihre Schwingungsdifferenz als Function des Atomgewichtes 592

Turmalin, polarisirte Emission und Absorption 49

Umgekehrte Linien, Beziehung zu langen Linien 54

Umkehrung dei Linien, Bedingungen für 51,
53 Versuche von Lockyer 53, Liveing und
und Dewar 53, 354 ff Einfluss der Dispersion auf Sichtbarkeit 55 — dei Natriumflamme 55, 182 — in Geisslerrohren 184
Doppelte — 360 ff

Umkehrungserscheinungen 354ff — bei unsymmetrischer Verbreiterung 365

Unhomogenitat des spectralen Lichtes 319 Unschärfe der Limen 188 ff, 348 ff Unsymmetrie bei Zeeman-Phanomen 659

Unsymmetrisch umgekehrte Linien 365

Unveranderlichkeit der Spectren in einzelnen Fallen 234

Urannitrat, Tiiboluminescenz 210 Uimaterie 282

Veranderlichkeit dei Intensität den Linien 233 ff — der Moleceln 259 — der Linien im Sonnenflecken 274

Verbindungsspectra, in Flammen und Geisslerschen Rohren 156 — in Rohren als Beweis gegen electrolytische Leitung 176 Erkennung ihrer Möglichkeit 218 Darstellung — 219 Sie sind Bandenspectra 222

Verbreiterung der Linien 188, 190, 289 ff
— in Flammen 291 ff — im electrischen
Spectrum 299 ff — Erklarung durch Bewegung 315 ff Erklarung nach Stoney 491 —
nach kuizen Wellenlangen hin 297

Verbreiterungserscheinungen einzelner Linien 348ff

Verdichtete Gase, Funken in - 301ff

Vereinfachung des Spectrums durch Temperatur 333

Vergleich der Strahlungsformeln für schwarze Körper 123 — dei Serienformeln von Kayser und Runge und von Rydberg 514 ff, 552 ff

Verhältniss dei Ladung zur Masse,  $\frac{e}{m}$ , bei Kathodenstrahlen 669, beim Zeeman-Phanomen 669

Veikettung dei Atome durch den Aether 203

Verschiebung des Energiemaximums mit Temperatur 90ff, 99

Verschiebung der Linien in Flecken und Protuberanzen 271 ff — mit Verbreiteung 297 — im Funkenspectrum 308 ff, 330 — der Bogenlinien durch Druck 322 — durch Bewegung, siehe Kap VII.

Verschiebung von Banden durch Temperatur 337

Verschiebungsgesetz von Wien 107 Verstarkte Linien von Lockyei 276

Verunieinigungen, Eikennung der — im Spectrum 239

Visionsradius, Bewegung im —, siehe Doppleisches Princip

Vollkommen diathermaner Körper 15, Bedenken dagegen 27

Vollkommen schwarzer Körper 15, Bedenken dagegen 27.

Vollkommener Spiegel 15, Bedenken dagegen 27

Vorstellungen uber Molecularbau 204ff

Warmestrahlung der festen Körper Kap II — von CO2 und H2O 153 ff — electrisch leuchtender Gase 179

Wasser, Absorption durch 63, 235

Wasserdampfbanden in Absorption 63, 235 — Verschiebung der — mit der Temperatur 337

Wasserdampfbanden, ultraviolette, Structur 475, 479, 489

Wasserstoff, Bogen in - brennend 255

Wasserstofflinien in Flammen 168, im Bogen 256 Selbstumkehr im Geisslerrohr 184 Verbreiterung der — 289 Helligkeit der — 314 Breite der — als Function des Druckes 318 — im Orionnebel 332 Structur der 346 Breite der — im Sonnenspectrum 368 Bezeichnung der — 501

Wasserstoffserien, erste Erkennung 496, 497 Balmer 504, 506 Zweite Nebenserie 570 Hauptserie 572 — und Dissociationstheorie 279

Wellenlange, Aenderung durch Druck 322ff, durch Bewegung, siehe Dopplersches Princip Werthigkeit der Elemente und Art der Serien 559, 565, 590

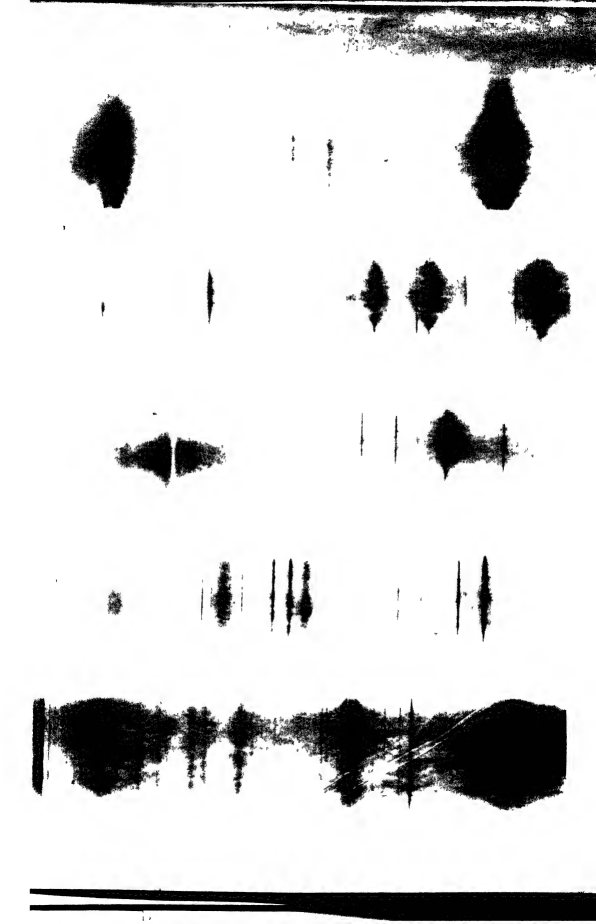
Wismuth, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 576

Z e e m a n-Phánomen, fur Kirchoffsches Gesetz 49, fur Dissociationstheorie 278 — Kap IX, 611 ff

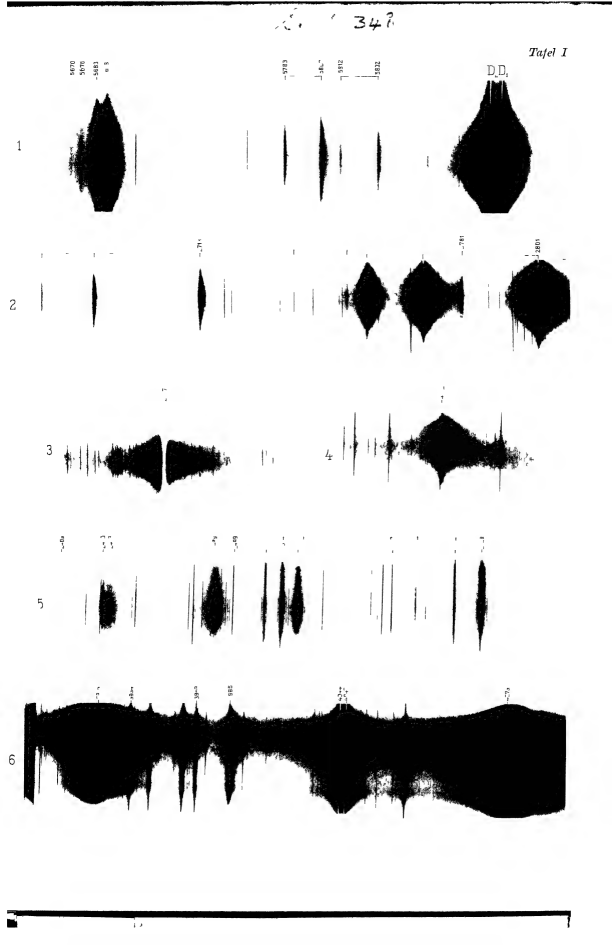
Zinn, Gesetzmassigkeiten im Spectrum 574 Zn, Structur seiner Linien 347 Serien 541, 587 Verhalten im Magnetfeld 667

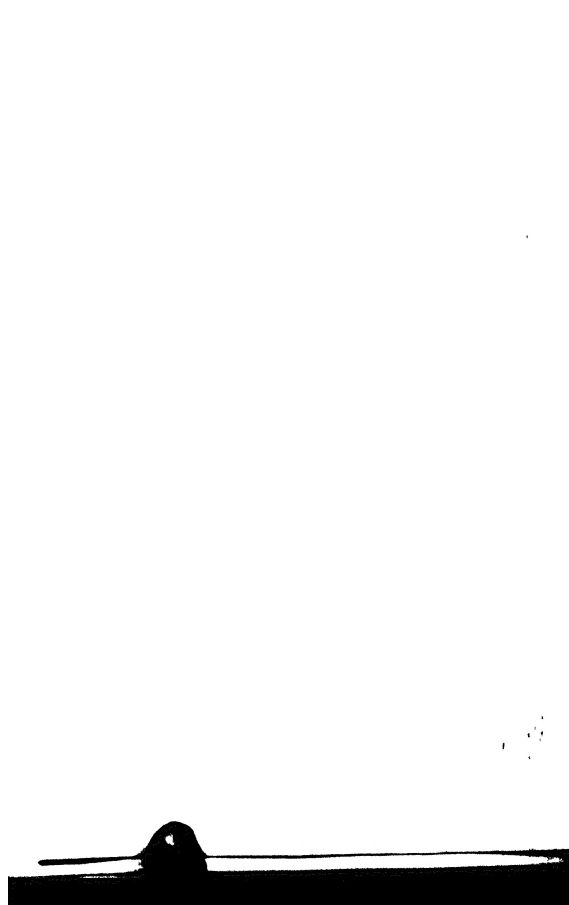
Zucker, Triboluminescenz 211

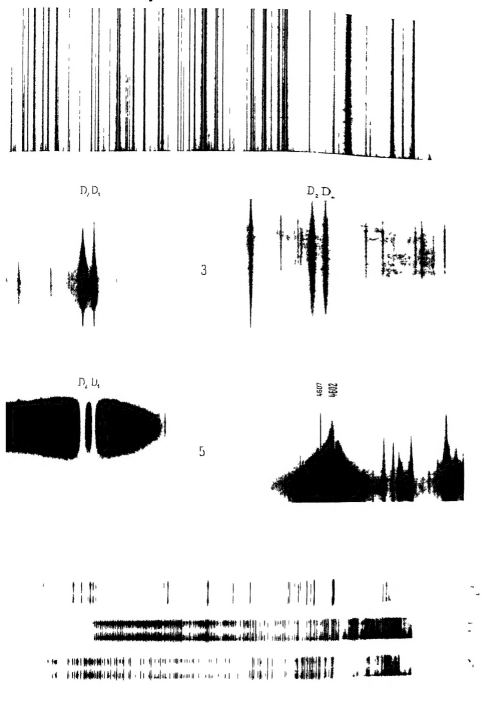
Zusammenstösse der Moleceln, Wirkungen der — 188

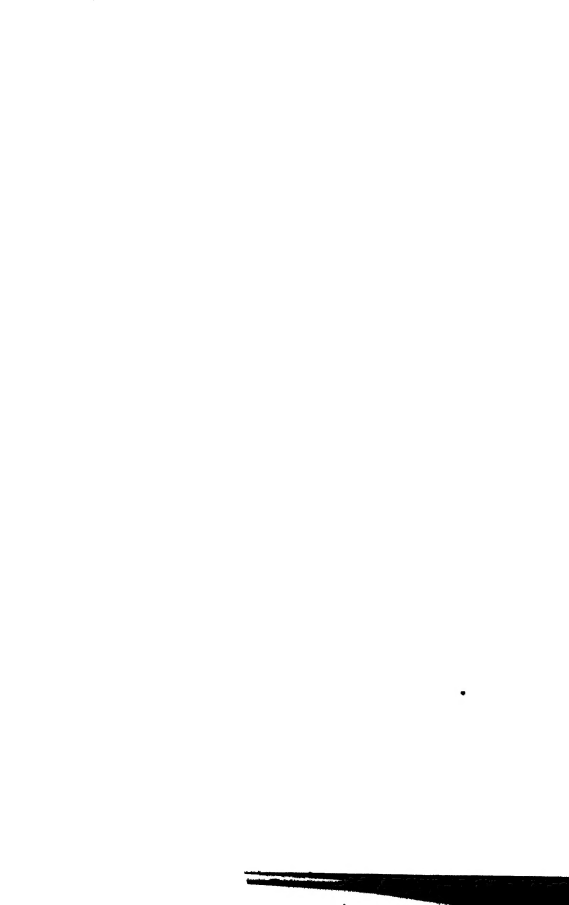


Warmen rahe a british of a hot to see the second 111 11 lenentender (1) P & #1 Wasser Alway Witsserdin, 1 P (24) foretire 3. Wasser tamper in a for 1 1" 1 1 1 1 1 1 Was stott, Born Man vetoff : Bortham sethstumkehr ar-1 11799 t >~1) ite dis 1 a diffact to the a 1 5 34 14 13 1 T F & Pr









Tafel III.

